NEW EFFECTIVE TERMINAL DIFFERENTIATION-INDUCING AGENT AND ITS USE

Publication number: JP2003226680 (A)

Publication date: 2003-08-12 Inventor(s):

SLOAN KETTERING INST CANCER (US): UNIV COLUMBIA

Applicant(s):

Classification: - International: BRESLOW RONALD [US]; MARKS PAUL A [US]; RIFKIND RICHARD A [US]; JURSIC BRANKO [US] + US5369108 (A) US5700811 (A) US5932616 (A) TRU2128643 (C1) A61K31/16; A61K31/164; A61K31/165; A61K31/167; more >> A61K31/192; A61K31/197; A61K31/20; A61K31/216;

Also published as:

国W09307148 (A1)

A61K31/221; A61K31/275; A61K31/277; A61K31/425; A61K31/426; A61K31/427; A61K31/44; A61K31/4402; A61K31/4406; A61K31/4409; A61K31/445; A61K31/4453; A61K31/52; A61P35/00; A61P35/02; A61P43/00; C07C229/24; C07C229/30; C07C233/05; C07C233/06; C07C233/07; C07C233/15; C07C233/25; C07C233/34; C07C233/36; C07C233/43; C07C233/54; C07C233/64; C07C233/92; C07C237/04; C07C237/42; C07C255/19; C07C255/42; C07C255/44; C07C255/60; C07C259/06; C07C259/08; C07C259/10: C07C271/10: C07C271/28; C07C275/28; C07D211/16; C07D211/26; C07D211/32; C07D213/56; C07D213/75; C07D277/02; C07D277/20; C07D277/44; C07D277/46; C07D295/18; C07D295/185; C07D487/04 C07D519/00; (IPC1-7): A61K31/16; A61K31/165; A61K31/167; A61K31/192; A61K31/20; A61K31/216; A61K31/275;

A61K31/277; A61K31/427; A61K31/4402; A61K31/4406 A61K31/4409; A81K31/4453; A61K31/52; A61P35/00; A61P35/02; A61P43/00; C07C233/05; C07C233/06; C07C233/07; C07C233/15; C07C233/64; C07C255/60; C07C259/06; C07D211/16; C07D213/75; C07D277/20; C07D277/46; C07D487/04

- European:

A61K31/16; A61K31/164; A61K31/197; A61K31/221; A61K31/277; A61K31/427; A61K31/4453; C07C233/05; C07C233/06; C07C233/07; C07C233/15; C07C233/25; C07C233/36; C07C233/43; C07C233/54; C07C233/92; C07C237/42; C07C255/42; C07C255/44; C07C255/60; C07C259/06; C07C259/08; C07C259/10; C07C275/28; C07D211/32; C07D213/75; C07D277/46; C07D295/185

Application number: JP20020337049 20021120 Priority number(s): US19910771760 19911004

Abstrect of JP 2003226680 (A) PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method

for selectively inducing the terminal differentiation of tumor cells and thereby inhibiting the propagation of the cells, end a method for treating a patient having the tumor cells in the propagation.; SOLUTION: This compound is expressed by formula (1) wherein, R<SB>1</SB>, R<SB>2</SB>are each independently cycloalkylamino, pyridineamino, piperidino, 9-purine-6- amine or thiazoleamino when the R<SB>1</SB>, R<SB>2</SB>are same; and R<SB>1</SB>=R<SB>3</SB>-N-R<SB>4</SB>, each of R<SB>3</SB>, R<SB>4</SB>are H, hydroxyl, an alkyl, an alkenyl, a cycloalkyl, an aryl, en alkyloxy, an aryloxy, an arylalkyloxy or pyridine, or R<SB>3</SB>and R<SB>4</SB>are bonded each other to form a piperidine, and R<SB>2</SB>is hydroxylamino, hydroxyl, amino, an

alkylamino, or an alkyoxy, when the R<SB>1</SB>, R<SB>2</SB>are different; and (n) is 4-8 integer].; COPYRIGHT: (C)2003.JPO

$$\bigcap_{O}^{\mathsf{R}_1} (\mathsf{CH}_2)_{\mathsf{n}} - \bigcap_{\mathsf{R}_2}^{\mathsf{O}}$$

Data supplied from the espacenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出國公開番号 特開2003-226680 (P2003-226680A)

(43)公開日 平成15年8月12日(2003.8.12)

						,	
(51) Int.CL7	縱別記号		F	I		5	~7]~h*(参考)
C 0 7 C 233/05			CO	7 C 233/05			4 C 0 3 3
A 6 1 K 31/16			A 6	1 K 31/16			4 C 0 5 0
31/165				31/165			4 C 0 5 4
31/167				31/167			4 C 0 5 5
31/192				31/192			4C086
		农施查客	有	請求項の数28	OL	(全 35 頁)	最終頁に続く

(21) 出國番号 (62)分割の表示 (22)出網日

特願2002-337049(P2002-337049) 特簡平5-507109の分割 平成4年10月5日(1992, 10.5)

(31)優先権主張番号 771, 760

(32) 優先日 平成3年10月4日(1991.10.4) (33)優先権主張国 米国 (US)

(71) 出順人 399026731

スローン - ケタリング・インスティテ ユート・フォー・キャンサー・リサーチ アメリカ合衆国、ニューヨーク州 10021、 ニューヨーク、ヨーク・アベニュー 1275

弁理士 鈴江 武彦 (外2名)

(74)代理人 100058479

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 新規の有効な末端分化誘発剤およびその使用方法

(57)【要約】

(修正有) 【課題】腫瘍性細胞の末端分化を選択的に誘発し、それ によりそれらの細胞の増殖を阻害する方法を提供する。 さらに、腫瘍性細胞の増殖によって特徴付けられる腫瘍

を有する患者の治療方法を提供する。 【解決手段】下記構造を有する化合物。

(R₁ およびR₂ は、独; R₁ およびR₂ が同じである 場合には、シクロアルキルアミノ、ピリジンアミノ、ピ ペリジノ、9-プリン-6- アミン、もしくはチアゾールア ミノ基であり; R」およびR。が異なる場合には、R、 =R₃ -N-R₄ であって、R₃ およびR₄ の各々は、 水素原子、ヒドロキシル基、アルキル、アルケニル、シ クロアルキル、アリール、アルキロキシ、アリーロキ シ、アリールアルキロキシまたはピリジン基であり、あ るいはR。およびR4 は互いに結合してピペリジン基を

形成し、R₂ はヒドロキシルアミノ、ヒドロキシル、ア ミノ、アルキルアミノまたはアルキロキシ基であり;か つnは 4ないし 8の整数である。)

【特許請求の範囲】 【請求項1】 下記構造を有する化合物。

【化1】

ここで、R, およびFB。の各々は、独立に、互いに同じであるか。または互いに異なり;R, およびR。が同じである場合には、各々は置換らしくは無置換の、シクロアルキルアミノ、ビリジンアミノ、ビハジノ・テアリッ・ケーアミン、もしくはチアルールアミノをあった。しくは五に一般であった、R。 およびR。の各々は、独立に、互いに同じであるか。もしくは五いに関やり、かつ水無ア・レドロキシル基、置換もしくは無置換の分岐もしくは未分岐アルキル、アルケニル、シクロアルキル、アリール・アルーロキシ、なばじリジン基であり、あるいはR。 およびR。は互いに結合してビベリジン基を形成し、R。はヒドロキシルアミノ、ヒドロキシル、アミノ、アルキルアミノまたはアルキロキシェスをはピリンとない。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の常景】この出願の金体を通して、括弧内のアラ ビア数学によって種々の刊行物が参照される。これら刊 行物の完全な引用は、請求の起即の首節の明確は年 掲載されている。これら刊行物の閉示は、全体として、 本売明が属する技術の状態をより完全に記述するため に、参照としてこの出版に組み込まれる。

[0002] 婚礼、細胞ボビュレーションが、無頼およ が分化を正常に支配する制御メカニズムに対して種々の 程度で応答しなくなった失処である。長年に亘って、高 の化学販売のために下記の二つの職場が採用されてき た、即ち、自 セルトモンの産生またはその未積での作 用を阻ぎすることにより、ホルモン体な性距離無限の増 類をブロックすること、及び bi 細胞悪性物質 (これは 腫瘍性細胞ボビュレーションおよび正常細胞ボビュレー ションの両者を損食する) に鳴すことにより、癌細胞を 直接の減することである。

【0003】また、比較的最近では、腫瘍性細胞の末端 分化(terninal differentiation)の誘発化よる混合液性 試みられている(1)、細胞培養モデルにおいて、細胞 を、サイクリックAMPおよびルチン酸(2,3)、アクラ ルビシン(aclarubicin) および他のアントラサイクリン 類(4)を含む種々の刺激剤に嘲すことによる分化が報告 されている。

【0004】腫瘍性形質転換は、必ずしも癌細胞の分化 能力を破壊しないことを示す多くの証拠がある (1,5, 6) 無額の正常会調節に反応せず、その分化アログラムの発現が阻害されているように思えるが、未だ分化を誘発されて破りを伸することができる腫瘍細胞にいては多くの例がある。或る趣の比較的単純な価性化合物(5,7-9)、ビグミンDおよびレチン酸の誘導体(10-12)、ステロイドがルモン類(13)、成皮因子(6,14)、プロテアーゼ類(15,16)、態味プロモーラ類(17,18)、およびDNA者にくはRNA合成の理密剂(4,19-2)を含む種々の薬剤は、種々の形質転換細胞系および原発性しト腫瘍の体外脊積組織に対して、より分化した特徴の発現を誘発性といることができる。

【0005】本願発明の発明者等による初期の研究によ って、多くの形質転換細胞系における有効な分化誘発剤 である一連の極性化合物が同定された (8,9)。これらの 中で、最も有効な誘発剤は、極性/非極性のハイブリッ ド化合物の N,N'-ヘキサメチレンビスアセトアミド (H MBA) であった (9)。該極性/非極性のハイブリッド 化合物を使用して、ネズミ赤白血病細胞(MELC)に 対し、発癌性の抑制を伴って赤血球性分化を起こさせる ことによって、誘発剤に媒介された形質転換細胞の分化 を研究するための有用なモデルが証明された (5,7-9)。 HMBAに誘発されたMELCの末端赤血球性分化は、 多段階プロセスである。培養中のMELC (745A-DS19) にHMBAを添加する場合、末端分化へのコミット メントが検出されるまでに10~12時間の潜伏期が存在す る。コミットメントは、誘発剤を除去しても、細胞が末 端分化を発現する能力として定義される。HMBAに曝 し続けると、細胞は累進的に分化する。本願発明の発明 者は、比較的低濃度のビンクリスチンに対して耐性化さ れたMELC細胞ラインが、HMBAの誘発作用に対し て顕著に感受性になり、僅かの潜伏期間または潜伏期間 なしで分化が誘発され得ることを報告した (26)。 【0006】HMBAは、広範な細胞ラインにおいて、 分化に一致した発現型変化を誘発することができる (5)。薬物に誘発された効果の特徴は、ネズミ赤白血球 細胞系 (MELC) において最も広範に研究されている (5.25.27.28)。MELCの分化誘発は、時間および濃 度の両者に依存する。殆どの株において、 in vitro で 効果を示すために要求される最少濃度は 2~ 3mMであ る。また、薬物に対する露出を継続することなく、ポピ ュレーションの実質的な部分 (>20%) において分化を 誘発させるために、一般的に必要とされる連続的露出の 最少持続時間は約36時間である。

[0007] HMBAの作用の一次期的は知られていない。 誘発網に媒介された作の経路にプロテイノキナー V でかきれることを示す証拠が存在する (29) はでの研究によって、ヒトの癌の治療における、HMBAの細胞分化剤としての能力を評価するための基礎が 程度待された (30) HMBAについては、幾つかの第一相臨床試験が完了している (31-36)。これらの意味試験

は、該任舎物が態患者において治療的疾疫を誘発し得る ことを示している(55,36)。しかし、これら第一相臨床 試験は、一部は技与量に関連した毒性(これは凝血血・ 濃度の速度を妨げる)によって、また長期間に亘る大量 の削削内投手を必要とすることによって、HMBAの潜 在的な分離が削脹されることを示している。

【0008】最近、本件の発明者等は、極性差が非極性 リンケージによって随間されているHMBAに関連した 化合物であって、分子ペースでの活性がHMBAと同等 (37)であるか、または 100倍以上 (38)である多くの 化合物を得告した。しかしながら、HMBAおよび関連 化合物のような対称な二量体に分類される化合物は、は 最良の細胞分を新ではないことが分かった。

[0009] 予期に反して、最良の化合物はフレキシブルなメチレン領によって分離された二つの他生地基本 県側、該極性光増基の一方または両方が大きな疎水性 基であることが見出された、哲ましくは、これら二つの 低性末端率は相互に異なっており、そのうちの一方のみ が大きな疎水性素である。これら化合物の活性は、予期 に反してHMBAの 1,000倍、HMBA 関連化合物の10 値と書かった。

【0010】本発明によるこの新規分類に属する化合物 は、腫瘍性細胞の末端分化を選択的に誘発するために有 用であり、従って患者における腫瘍の治療を補助する。 【0011】

【発明の概要】本発明は、下記構造を有する化合物を提供する。

[0012]

【化2】

ここで、R1 およびR2 の各々は、独立に、互いに同等 であるか、または互いに異なり; R_1 および R_2 が同等 である場合には、各々は置換もしくは無置換のアリール アミノ、シクロアルキルアミノ、ビリジンアミノ、ビベ リジノ、9-プリン-6- アミン、もしくはチオゾールアミ ノ基であり; R_1 および R_2 が異なる場合には、 R_1 = R₃-N-R₄ であって、R₃ およびR₄ の各々は、独 立に、互いに同等であるか、もしくは互いに異なり、か つ水素原子、ヒドロキシル基、置換もしくは無置換の分 岐もしくは未分岐アルキル、アルケニル、シクロアルキ ル、アリール、アルキロキシ、アリーロキシ、アリール アルキロキシまたはビリジン基であり、あるいはR。お よびR、は互いに結合してピペリジン基を形成し、R、 はヒドロキシルアミノ、ヒドロキシル、アミノ、アルキ ルアミノ、ジアルキルアミノまたはアルキロキシ基であ り;かつпは約4ないし約8の整数である。

【0013】また、本発明は、下記構造を有する上記化

合物をも提供する。

[0014]

【化3】

ここで、Ra およびRa の各々は、独立に、互いに同等であるか。もしくは互いに異なり、かつ水素原子、とドロキシル基、震像もしくは無関勢の分略もしくは水分板アルキル、アルウェル、シクロアルキル、アリール、アルキロキシ、アリールアルキロキンをはピリジン基であり、あるいはRa およびRa は互いに結合してピペリジン基を形成し、Ra はとドロキシルアミノ、ヒドロキシル、アミノ、アルキルアミノ、メアルキルアミノはアはブルキロキン基であり;かつロば釣り40年にいわりまの影響である。

【0015】本発明はまた下記構造を有する上記化合物をも提供する。 【0016】

[4:4]

ここで、Rは置換もしくは無置換のアリールアミノ、シ クロアルキルアミノ、ピリジンアミノ、ピペリジノ、9-プリン・6- アミン、またはチオゾールアミノ基であり; かつnは約 4ないし約 8の整数である。

【0017】また、本発明は、下記構造を有する化合物をも提供する。

【0018】 【化5】

ここで、XおよびVの各々は、独立に、互いに同等であるか、もしくは互いに異なっており、かつとドロキシル、アミノもしくは生ドロキシルアミノ基、置換もしくは無額機のアルキロキシ、アルキルアミノ、アリーロヤシアノア・アルキロキシアシミノ、アルキロキシアルキルアミノ、またはアリーロキシアルキルアミノ、またはアリーロキシアルを、置換もしくは無額機のアルキル、アリール、アルーロキシスを、領域といいに対いるといいに関係であるか、もしくは互いに関なっており、たいに同等であるか、もしくは互いに関なっており、かつ各々材のでいしおりの数数である。

【0019】本発明は、さらに、下記構造を有する化合

物をも提供する。 【0020】 【化6】

ス ここで、Xおよびりの各々は、独立に、互いに同等であるか、もしくは互いに異なっており、かつしドロキシル、アきんしくは土ドロキシルアミノ基、置独もしくは無置線のアルキロキシ、アルキルアミノ、アルキルアミノ、アリールアミノ、アルキルアリールアミノ、アリールマシー、アリールマシー、アリールマシー、アルキルアシー、またはアリーロキシアルキルアミノ、またはアリーロキシアルキルアミノを収拾しているか、もしくは互いに異なっており、かつ水業屋子、ドドロキシル基、置換もしくは無理機のアルキル、アリール、アルキロキシ、またはアリーロキシ基であり、並びに加、、おおびのの名々は、独立に、互いに同等であるか、もしくは互いに異なっており、かつ各々約のでいた対象の整数である。

【0021】本発明は、さらにまた、下記構造を有する 化合物を提供する。

[0022]

ここで、XおよびYの各々は、独立に、互いに同等であ あか、もしくは互いに異なっており、かつとドロキシ ル、アミッもしくはヒドロキシルアミノ基、置独もしく は無置娘のアルキロキシ、アルキルアシノ、アルキルアミノ、ア アシノ、アリールアミノ、アルキルアリールアミノ、ア ルキロキシアミノ、アリーロキシアミノ、アルキロキシ アルキルアミノ、またはアリーロキシアトルキルアミノ アルキルアミノ、またはアリーロキシアルキルアミノま

[4:7]

ここで、XおよびYの各々は、独立に、互いに同等であ あか、もしくは互に収集っており、かつとドロキシ ル、アミ/もしくはヒドロキシルアミノ基、開始 アルトマルトマミノ、アルキルアミノ、アルキルア アミノ、アリールアミノ、アルキルアミノ、アルキロキシアミノ、アルキロキシアミノ、アルキロキシアミノ、アルキロキシアルギルアミノ、またはアリーロキシアルキルアミノ、またはアリールキルアミノ、またはアリーロキシが上が、もしくは互いに異なっており、かつ水素原 子、ヒドロキルル基、間換もしくは無電線のアルキル、アリール、アルキロキシェをは、独立に、互いに同等であるか、もしくは互いに異なっており、かつ各々約のないにあるがたに耐もよびドの名をは、独立に、互いに同等であるか、もしくは互いに異なっており、かつ各々約のないし約の整数である。

【0023】本発明はまた、下記構造を有する化合物を も提供する。

[0024] [化8]

であり;並びにmおよびnの各々は、独立に、互いに同等であるか、もしくは互いに異なっており、かつ各々約 0ないし約8の整数である。 【0025】また、本発明は、下記構造を有する化合物 をも提供する。

【0027】さらに、本発明は、下記構造式を有する化 合物をも提供する。 【0028】

【化10】

ここで、XおよびYの各々は、独立に、互いに同等であ あか、もしくは互いに異なっており、かつとドロキシ ル、アミノもしくはトドロキシハアミノ差、置換もしく は無置娘のアルキロキシ、アルキルアミノ、アルキア アミノ、アリールアミノ、アルキルアリールアミノ、ア ルキロキシアミノ、アリーロキシアミノ、アルキロキシ アルネルアシノ、またはアリーロキシアレキルアミノま であり:かつりけ約 0かいし約 8の整数である 【0029】さらにまた、本発明は、下記構造を有する 化合物をも提供する。

[0030]

【化11】

ここで、XおよびYの各々は、独立に、互いに同等であ るか、もしくは互いに異なっており、かつヒドロキシ ル、アミノもしくはヒドロキシルアミノ基、置換もしく は無置換のアルキロキシ、アルキルアミノ、ジアルキル アミノ、アリールアミノ、アルキルアリールアミノ、ア ルキロキシアミノ、アリーロキシアミノ、アルキロキシ アルキルアミノ、またはアリーロキシアルキルアミノ基 であり; R₁およびR₂の各々は、独立に、互いに同等 であるか、もしくは互いに異なっており、かつ水素原 子、ヒドロキシル基、置換もしくは無置換のアルキル、 アリール、アルキロキシ、アリーロキシ、カルボニルヒ ドロキシルアミノ、もしくはフルオロ基であり: 並びに mおよびnの各々は、独立に、互いに同等であるか、も しくは互いに異なっており、かつ各々約 0ないし約 8の

【0031】本発明はまた、下記構造を有する化合物を も提供する。

[0032]

【化12】

ここで、R1 およびR2 の各々は、独立に、互いに同等 であるか、もしくは互いに異なっており、かつヒドロキ シル、アルキロキシ、アミノ、ヒドロキシルアミノ、ア ルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アリールアミノ、ア ルキルアリールアミノ、アルキロキシアミノ、アリーロ キシアミノ、アルキロキシアルキルアミノ、またはアリ ーロキシアルキルアミノ基である。

【0033】また、本発明は、下記構造で表わされる化 合物をも提供する。

[0034]

【化131

ここで、R1 およびR2 の各々は、独立に、互いに同等 であるか、もしくは互いに異なっており、かつヒドロキ シル、アルキロキシ、アミノ、ヒドロキシルアミノ、ア ルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アリールアミノ、ア ルキルアリールアミノ、アルキロキシアミノ、アリーロ キシアミノ、アルキロキシアルキルアミノ、またはアリ ーロキシアルキルアミノ基である。

【0035】さらに、本発明は、下記構造を有する化合 物をも提供する。

[0036]

【化14】

ここで、R₁ およびR₂ の各々は、独立に、互いに同等 であるか、もしくは互いに異なっており、かつヒドロキ シル、アルキロキシ、アミノ、ヒドロキシルアミノ、ア ルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アリールアミノ、ア ルキルアリールアミノ、アルキロキシアミノ、アリーロ キシアミノ、アルキロキシアルキルアミノ、またはアリ ーロキシアルキルアミノ基である。

【0037】加えて、本発明は、腫瘍性細胞の末端分化 を選択的に誘発し、それによりそのような細胞の増殖を 阻害する方法であって、これらの細胞を、適切な条件下 において、末端分化を選択的に誘発するに有効な上記い ずれかの化合物の有効量と接触させることを包含する方 法を提供する。

【0038】本発明はまた、腫瘍性細胞の増殖によって 特徴付けられる腫瘍を有する患者の治療方法であって、 そのような腫瘍性細胞の末端分化を選択的に誘発し、そ れによりそれらの増殖を阻害するに有効な上記いずれか の化合物の有効量を前記患者に投与することを包含する 方法を提供する。

【0039】最後に、本発明は、薬剤学的に許容し得る 担体および治療上許容し得る量の上記いずれかの化合物 を含有する医薬組成物を提供する。

[0040]

【発明の詳細な記述】本発明は、下記構造を有する化合 物を提供する。

[0041] 【化15】

ここで、R₁ およびR₂ の各々は、独立に、互いに同等 であるか、または互いに異なり; R₁ および R₂ が同等 である場合には、各々は置換もしくは無置換のアリール アミノ、シクロアルキルアミノ、ピリジンアミノ、ピベ リジノ、9-プリン-6- アミン、もしくはチオゾールアミ ノ基であり; R1 およびR, が異なる場合には、R. = R₃-N-R₄ であって、R₃ およびR₄ の各々は、独 立に、互いに同等であるか、もしくは互いに異なり、か つ水素原子、ヒドロキシル基、置換もしくは無置換の分 岐もしくは未分岐アルキル、アルケニル、シクロアルキ ル、アルキロキシ、アリーロキシ、アリール アルキロキシまたはヒリジン基であり、あるいはR、は よびR、は互に結合してセベリジン基を形成し、R。 はヒドロキシルアミシ、ヒドロキシル、アミノ、アルキ ルアミノ、ジアルキルアミンまたはアルキロキン基であ り、かついは約・4次・10人

【0042】また、本発明は、下記構造を有する上記化 合物をも提供する。

【0043】 【化16】

ここで、R, およびFR, の各々は、独立に、互いに同等であるか。もしくは互いに異なり、かつ水素原子、とドロキンル基、置限もしくは無電類の分域もしくは未分板アルキル、アルケニル、シクロアルキル、アリール、アルキロキシ、アリールアルキロキンをはピリジン基であり、あるいはR。およびFR, は互いに結合してピペリジン基を形成し、R, はとドロキシルアメーノ、ヒドロキシル、アミノ、ヒドロキシル、アミノ、アルキルアミノまだはアルキロギン基であり;かつのは約4 名を整むてきる。

【0044】上配化合物の好ましい態様においては、R 。はヒドロキシルアミノ、ヒドロキシル、アミノ、メチルアミ人、メチルアミス・カ ルアミ人、ジナチルアミク、またはメトキシ基であり、かつnは6である。最も好ましくは、R,は大衆原子であり、かつR。は置換もしくは無置換のフェニル基である。

【0045] このフェニル港は、メチル、シアノ、ニトロ、トリフルオロメチル、アミ、アミ、カンカルボニル、メチルシアノ、塩素、フッ素、臭素、ヨウ素、2.3・ジフルオロ、2.4・ジフルオロ、2.5・ジフルオロ、2.3・ドリフルオロ、2.3・ドリフルオロ、2.3・ドリフルオロ、2.3・ドリフルオロ、2.3・ドリフルオロ、2.3・ドリフルオロ、2.3・ドリフルオロ、2.3・ドリフルオロ、2.3・ドリフルオロ、2.3・ドリフルオロ、2.3・ドリフルオロ、アジド、ヘキシル、トナチル、フェニル、カルボキンル、ヒドロキシル、メトキシ、ベンジロキシ、フェニルアミノカオシ、フェニルアミノカオービー、メチルアミノカルボニル、ジメチルアミノブルボニル、ジスナルアミノカルボニル、ジスナルアミノカルボニル、または七ドロキシルアミノカルボニルを電機を含むいてきた。

【0046】上記化合物の他の好ましい趣様において は、R、が米薬原子かつR。がシクロヘキシル基、R。 が水素原子かつR。がメトキシ基、R。およびR、が各 マー緒に結合してピペリジン基を形成する;R。が水素 原子かつR。がヒドロキシル基;R。が水薬原子かつR 。がベンジロキシ基; R, が水素原子かつR。が δ - ヒ リジン基; R, が水素原子かつR。が δ - ヒリジン基; R, が水素原子かつR。が α - ヒリジン基; R。および R, が失たチル基; δ -たはR, がメチル基かつR。が フェニル基である。

【0047】本発明はまた下記構造を有する化合物をも 提供する。

[0048]

[4k17]

ここで、Rは証拠もしくは無置換のアリールアミノ、シ クロアルキルアミノ、ビリジンアミノ、ピペリジノ、9-プリン-6-アミン、またはチオゾールアミノ基であり; かつれは約 4ないし約 8の差数である。

【0049】上記配会物の好主しい聴転において、Rは 置換もしくは無置線のフェニルアミノ基である。このフ ェニルアミノ端は、シアノ、メチルシアノ、ニトロ、カ ルボキシル、アミノカルボニル、メチルアミノカルボール ル、ジメチルアミノカルボニル、トリフルオロンメール トドロキシルアミノカルボニル、トヒドロキシルアミノ カルボニル、メトキシカルボニル、塩素、フッ素、メナ ル、メトキシ、2.5・ジフルオロ、2.5・ジフルオロ、2.6・ジフルオロ、2.5・ジフルオロ、2.6・ジフルオロ、3.6・ジフルオロ、3.5・ジ フルオロ、2.6・ジフルオロ、2.3・6・ドリフルオロ、1.2、 チトリフルオロ、3.4、5・トリフルオロ、2.5、オ・ラトラ フルオロ、または2.3、4.5・6・ベンタフルオロ基で置換さ れていてもよい。

【0050】上記化合物の他の態様においては、Rはシ クロヘキシルアミノ基である。

【0051】また、本発明は、下記構造を有する化合物をも提供する。

【0052】

ここで、XおよびVのみべは、独立に、互いに同等であるか、もしくは互いに異なっており、かつとドロキシル、アミ人もしくは上ドロキシルアミノ基。置換もしくは無関級のアルキロキシ、アルキルアミノ、アルキロキシアミノ、アリーロキシアルキルアミノ、スアルキロキシアミノ、アルキロキシアミノ、スアルキロキシアルキルアミノ、またはアリーロキシアルキルアミノ基で動り、日代本郷子、ヒドロキシル基。置換もしくは無置機のアルキル、アリール、アルキロキシまたはアリーロキシ基であり、達び上面およびのの各々は、独立し、互いに同等であるか、もしくは互いに異なってあるか。

り、かつ各々約 0ないし約 8の整数である。 【0053】上記化合物の好ましい態様においては、 X、YおよびRの各々はヒドロキシル基であり、かつm および n の各々は 5である。

$$C - (CH_2)_m - C - N - (CH_2)_n - N - C - (CH_2)_o - C$$

ここで、XおよびYの各々は、独立に、互いに同等であ るか、もしくは互いに異なっており、かつヒドロキシ ル、アミノもしくはヒドロキシルアミノ基、置換もしく は無置換のアルキロキシ、アルキルアミノ、ジアルキル アミノ、アリールアミノ、アルキルアリールアミノ、ア ルキロキシアミノ、アリーロキシアミノ、アルキロキシ アルキルアミノ、またはアリーロキシアルキルアミノ基 であり; R1およびR2 の各々は、独立に、互いに同等 であるか、もしくは互いに異なっており、かつ水素原 子、ヒドロキシル基、置換もしくは無置換のアルキル、 アリール、アルキロキシ、またはアリーロキシ基であ

ここで、XおよびYの各々は、独立に、互いに同等であ るか、もしくは互いに異なっており、かつヒドロキシ ル、アミノもしくはヒドロキシルアミノ基、置換もしく は無置換のアルキロキシ、アルキルアミノ、ジアルキル アミノ、アリールアミノ、アルキルアリールアミノ、ア ルキロキシアミノ、アリーロキシアミノ、アルキロキシ アルキルアミノ、またはアリーロキシアルキルアミノ基 であり;R1およびR2の各々は、独立に、互いに同等 であるか、もしくは互いに異なっており、かつ水素原

ここで、XおよびYの各々は、独立に、互いに同等であ るか、もしくは互いに異なっており、かつヒドロキシ ル、アミノもしくはヒドロキシルアミノ基、置換もしく は無置換のアルキロキシ、アルキルアミブ、ジアルキル アミノ、アリールアミノ、アルキルアリールアミノ、ア ルキロキシアミノ、アリーロキシアミノ、アルキロキシ アルキルアミノ、またはアリーロキシアルキルアミノ基 であり;並びにmおよびnの各々は、独立に、互いに同 等であるか、もしくは互いに異なっており、かつ各々約

ここで、XおよびYの各々は、独立に、互いに同等であ るか、もしくは互いに異なっており、かつヒドロキシ ル、アミノもしくはヒドロキシルアミノ基、置換もしく は無置換のアルキロキシ、アルキルアミノ、ジアルキル アミノ、アリールアミノ、アルキルアリールアミノ、ア

【0054】本発明は、また、下記構造を有する化合物 をも提供する。 [0055]

【化19】

り;並びにm、nおよびoの各々は、独立に、互いに同 等であるか、もしくは互いに異なっており、かつ各々約 0ないし約8の整数である。

【0056】上記化合物の好ましい態様においては、X およびYの各々はヒドロキシル基であり、かつR」およ びR2 の各々はメチル基である。最も好ましくは、nお よびoの各々は 6であり、mは 2である。

【0057】本発明は、また、下記構造を有する化合物 を提供する。

[0058] 【化201

子、ヒドロキシル基、置換もしくは無置換のアルキル、 アリール、アルキロキシ、またはアリーロキシ基であ り;並びにmおよびnの各々は、独立に、互いに同等で あるか、もしくは互いに異なっており、かつ各々約 0な いし約 8の整数である。

【0059】本発明はまた、下記構造を有する化合物を も提供する。

[00601

【0061】上記化合物の好ましい態様においては、X およびYの各々はヒドロキシル基であり、かつmおよび nの各々は 5である。

【0062】また、本発明は、下記構造を有する化合物 をも提供する。

[0063] 【化221

ルキロキシアミノ、アリーロキシアミノ、アルキロキシ アルキルアミノ、またはアリーロキシアルキルアミノ基 であり; R₁およびR₂ の各々は、独立に、互いに同等 であるか、もしくは互いに異なっており、かつ水素原 子、ヒドロキシル基、置換もしくは無置換のアルキル、

アリール、アルキロキシ、またはアリーロキシ基であ り;並びにmおよびnの各々は、独立に、互いに同等で あるか、もしくは互いに異なっており、かつ各々約 0な い1.約 8の移動である。

【0064】また、本発明は、下記構造式を有する化合物をも提供する。

[0065]

【化23】

ここで、XおよびYの各々は、独立に、互いに同等であるか。もしくほ互いに異なっており、かつと下ロキシル、アミノもしくは上下ロキシルアミノ素。環境もしくは無電視のアルキロキシ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アリーロキシアとノ、アルキロキシアミノ、アルキロキシアミノ、またはアリーロキシアルキルアミノ素であり、かつればりのないとからない。

【0066】上記化合物の好ましい態様においては、XおよびYの各々はジメチルアミノ基であり、かつ π は 4または 5である。

【0067】また、本発明は、下記構造を有する化合物をも提供する。

[0068]

[4k24]

【0069】上記任合物の評せしい職様によいては、X およびYの各々はヒドロキシルアミノ基、R、はメチル 基、R、は水無原子、並び圧而およびのの各々は 2であ る。他の第ましい職様においては、XおよびYの各々は ヒドロキシルアミノ基、R、はカルボニルヒドロキシル アミノ基、R、は水素原子、並びに加およびのの各々は 5である。さらに好ましい態様においては、XおよびY の各々はヒドロキシルアミノ基、R₁ およびR₂ はフル オロ基、並びにmおよびnの各々は2である。

【0070】本発明はまた、下記構造を有する化合物を も提供する。

[0071]

【化25】

ここで、R, およびR。の各々は、独立に、互いに同等 であるか、もしくは互いに異なっており、かつとドロキ シル、アルキロキシ、アミノ、とドロキシルアミノ、ア ルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アリールアミノ、ア ルキルアリールアミノ、アリーロ キシアミノ、アルキロキシアミノ、アリーロ キシアミノ、アルキロキシアミノ、またはアリ ーロキシアルキルアミノ進たはアリ

 ${0072}$ 好ましくは、 R_1 はフェニルアミノ基であり、かつ R_2 はヒドロキシルアミノ基である。

【0073】また、本発明は、下記構造で表わされる化合物をも提供する。 【0074】

【化26】

ここで、R. およびR. の各々は、独立に、互いに同等であるか、もしくは互いに異なっており、かつとドロキシル、アルトロキシ、アミノ、ア・ドロキシルアミノ、ア・ルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキロキシアミノ、アリーロキシアルース・ストルキロキシアミノ、アルーロキシアルチルアミノ、またはアリーロキシアルキルアミノ基できる。

[0075] 好ましくは、 R_1 はフェニルアミノ基であり、かつ R_2 はヒドロキシルアミノ基である。 [0076] 本発明はまた、下記構造を有する化合物を

【0076】本発明はまた、下記構造を有する化合物を も提供する。

【0077】 【化27】

ここで、R, およびR。の各々は、独立に、互いに同等であるか、もしくは互いに異なっており、かつとドロ・シル、アルキロキシ、アミノ、トドロキシルアミノ、アルキルアミノ、ジアルキルアミノ、アルキルアミノ、アルキロキシアミノ、アリーロキシアルキルアミノ、またはアリーロキシアルキルアミノ、またはアリーロキシアルキルアミノを否る。

【0078】好ましい態様においては、R₁ またはR₂ のいずれかはヒドロキシルアミノ基である。

【0079】また、本発明は、腫瘍性細胞の末期外化を 連携枠的に誘発し、それによりそのような細胞の増殖を阻 管する方法であって、これらの細胞を、適切な条件下に おいて、末端分化を選択的に誘発するに有効な上記いず れかの化合物の有効量と接触させることを包含する方法 を提供する。

【0080】この接触は、期間を延長して、すなわち少なくとも48時間、好ましくは約4-5日以上連続して行なわなければならない。

[0081] この方法は、イン・ビすまたはイン・ビトロにおいて行なうことができる。この方法をイン・ビトロで行なう場合には、接触は細胞を上型化合物と共にインキュベートすることにより行なうことができる。細胞と接触させる化合物の濃度は、約1μMないし約25mM、野ましくは4μMないしお5mMであるべきである。この過度は、個々の化合物および腫瘍性細胞の状態に依存する。

[0082] この方法はまた、最初に細胞を抗腫病剤で 処置してこれらの細胞を抗腫病剤に対して耐性とし、統 いて得られた耐性細胞を、進切な条件下において、これ らの細胞の末端分化を選択的に誘発するに有効な上記い ずいの化合物の有効量と接触させることを包含しても よい。

[0084] 本発明はまた、脳痛性相觑の増殖によって 特徴付けられる脂準をする患者の洗療力法であって、 そのような腫瘍性細胞の未郷分化を選択的に誘発し、そ れによりそれらの増殖を阻害するに有効な上記いずれか の化合物の有効量を削ぎ起来に投与することを包含する 方法を提供する。

【0085】本発明の方法は、腫瘍を有するヒト患者の 治療を指向する。しかしながら、この方法が他の哺乳動 物における腫瘍の治療に有効であろうこともまた確から

しい。腫瘍という用語は、腫瘍性細胞の増殖により引き 起こされるあらゆるガン、例えば、肺ガン、急性リンパ 球ミエローマ、膀胱メラノーマ、腎カルシノーマ、乳ガ ンもしくは結腸直腸カルシノーマを包含することを意図 している。上記化合物の患者への投与は、経口もしくは 非経口的に行なうことができる。現時点では、静脈投与 が有効であることが実証されている。上記化合物の投与 は、期間を延長して、例えば少なくとも 3日、好ましく は 5日間より長く連続的に行なわなければならない。 最 も好ましい態様においては、この投与は、少なくとも10 日間連続して行なわれ、かつ各々において少なくとも10 日間連続して投与が行われるインターバルで繰返され る。例えば、5 - 10 日間という短期間から約25 - 35 日間までのインターバルで、そのようなインターバルの 各々において少なくとも10日間連続して投与することが できる。最適インターバル期間は、患者と腫瘍のタイプ によって変化するであろう。例えば、急性白血病、いわ ゆる脊髄形成異常症候群の罹患率においては、患者が毒 性を除いて薬剤に耐性である限りにおいて連続注入が示 されるように見受けられ、陽性の応答が存在した。 【0086】患者に投与される上記化合物の量は、患者

において郵性を引き起こすであるう量とりも少ない。特定の聴弊においては、患者に抜牛される上記化合物の量は、患者の血漿中の化合物漁度を化合物の毒性化ペル以上にする量よりも少ない。貸ましくは、患者血漿中の上記化合物の漁度は、約10mMに維持される。約5gm/m²/目の型のエ/m²/目の型の上記化合物を投与することが、患者において毒性を生じることなく有効であることが、患者において毒性を生じることなく有効であることが、形とを用いて見出されてある。本発明を実施するにあたり患者に扱うとない。

[0087] 上に列替される化合物に加えて、この発明 は、そのような化合物のホモログおよびアナログの使用 を包含することを原因している。この文脈におい、 ホ モログは上記化合物と実質的な構造類似性を有する分子 であり、アナログは精造的な規模性とは無関係に実質的 な生物学的数据性を有する分子である。

【0088】この方法はまた、最初に、細胞を抗腫瘍剤 に対して関性にする量の抗腫病剤を患者に挟与し、続い て、腫瘍性細胞の末端分化を避免的に誘発し、それによ りそれらの増殖を阻害するに有効な量の上記いずれかの 化合物の有効量を患者に投与することを包含してもよ い。

【0089】この抗腫瘍剤は、アルキル化剤、代謝拮抗 剤、ホルモン剤技生物質、コルヒチン、vinca アルカロ イド、レーアスパラギヤーゼ、プロカルバジン、ヒドロキ シ尿素、ミトーテン、ニトロン尿素もしくはイミグゾー ルカルボキサミドのような多くの化学療法剤の1つであ ればよい。適当な原利は、チェーブリンの配分金を促進 する原剤である。 作业とくは、この動態商税は、ルセー ナンまたは、vincaアルカロイドであり、特に好ましくは ビンプラスチンおよびピンクリスチンである。 抗糖協利 がビングリスチンである程数とおいては、細胞を約 5mg / 加の漁港のビンクリスチンに対して耐性にする量が快 テされる。 裏剤の投身は、本質的に、上配化合物の投身 についての記載と同様に行なわれる。 好ましくは、薬剤 の投身は少なくとも3・5日間行なわれる。上記いずれ の化合物の現身と、前差に関係だなわれる。

[0090]本売野引また、素利学的に許容し得る担 休、例えば無菌のパイロジェン非合有水、および合像仕 有効な量の上配いずれかの化合物を含有する医型組成物 を提供する。好きしくは、有効量は、適切な腫瘍性細胞 の末端が化を選択的洗りするに有効であり、かつ患者 において薬性を表現する量とりも少ない量である。

【0091】最後に、本発明は、抗腫瘍剤と組み合わされた上記医薬組成物を提供する。この抗腫病剤は、前述のいずれの薬剤であってもよい。

[0092]本発明を以下の実験の詳細の項で説明する。この項は、本発明の理解を助けるために示すものであり、後述の請求の範囲に示される本発明をいかなる意味でも制限することを意図するものではなく、かつ制限するものと解釈されるべきではない。

【0093】<u>化学</u> 下記の構造を有する化合物

下記の構造を有する化金 【化28】

[0094] [化29]

上記のセベリン領モノベンシルオキシアミドモノメチル エステル (1g:3.4m1)を乾燥メタノール (50ml)に落 解し、5%Po-f (50mg)を加えた、黒色の薄粉液を水素 圧 (葬50ml)下において塗温で一安保値した。触葉を 予過して締念。 弾液をエバボレートした。固体の残渣を ヘキサン (約20ml)でスラリー化し、が過した、スペリ ン(数をノメチルエステルモノとドロキサミン館の収率は 900mg (59%)であった。

【化30】

スペリン酸モノベンジルオキンアミドモノメチルエステル (18:3、4mol) 及び水酸化力りかム (210mg:3、175mm ol) を10mlのメタノールー水 (4:1) 通合物に溶解した。反応混合物を2時間遠位、溶雑をユバポレートした。固体の残渣を3mlの水溶溶が過し、乾燥し、酢酸工・ケルーペキツかから結晶化した。スペリン酸モノベンジルオキシアミドの収率は、200mg (86%)であった。この生成物をメタール (50ml) に溶解し、5%のそて (50ms)を加えた。反応混合物を水素 (50ms) アで一板振遊した。触域をデ加速とす。て解をエバボレートした。随体の残渣をヘキサン中でスラリー化し、溶過した。スペリン酸モノドドロキサミン酸の収率は、500mg (81%) であった。

[0 0 9 7] ¹H NMR (DMSO- D_6 , 200MHz), δ (ppm)11.9 δ (s, \mathcal{T} 12—F, CODH, 1H); 10.31 (s, NHOH, 1H); 8.63 (s, \mathcal{T} 12—F, NHOH, 1H); 2.17 (s, J6-T48, C7 L9, 191 (s, C12 CUNHOH, 2H); 1.46 (m, 4 L18); 1.42 (m, 4H).

【0098】<u>下記の構造を有する化合物</u> 【化31】

$$R_1 - N - C - (CH_2)_6 - C$$
 $NHOP$

一般的方法

(ローベンジルトドロキシルアミン (2.45g; 0.02mo) 1) 相当する下ミノ (0.22mo) 及び輩化スペロイルの ピリジン (500d.) 溶液を塗塩デーを選拝した。溶媒を エバポレートし、半箇体の残差を1000mlのクロロボルム -メタノール (4:1) に溶溶した。得られた溶液を水 (2×100ml.) 10%塩酸(3×100d.)、及び再度水(2×1 Ook」)で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾 エンポポレートした。簡体の残液をメタノール(10 Ook」)に溶解し、影容所となった。無色の懸滴を水 圧(約50sci)下で一夜振遊した。触媒を浐過によって 除き、評液をエバポレートした。節載エチルーテトラセ ドロフランを用いシリカゲルカラムクロマトグラフィー で類別化合物を単葉した。

【0099】 【化32】

収率1.1g(26%)

H NMR (DMSD-D₈, 200MHz), δ (ppm)10.93 (s, NHOC H₈, 1H); 10.32 (s, NHOH, 1H); 8.66 (s, NHOH, 1 H); 3.55 (s, H₅, 3H); 1.91 (t, i=7.6Hz, CH₂CO -, 4H); 1.45 (m, 4H); 1.20 (m, 4H).

[O 1 O O]

[16.3 9]

1H NMR (DMSO-D₈, 200MHz), δ (ppm)10.31 (s, NHOH, 1H): 8.60 (s, ブロード、NHOH, 1H): 7.57 (d, J=7.6Hz, NHo-R, H1): 11.93 (d, G, CH-NH, 1H): 11.99 (t, J=7Hz, CH₂CONHG-H₁, 2H): 11.91 (t, J=7.6Hz, CH₂CONHG-H₂, 12.4H): 11.43 (m, 4H): 11.2

0 (m, 4H)。 【0101】 【化34】

収率870mg (20%)

1H NMR (DMSO- D_8 , 200MHz), δ (ppm)10.31 (s, NHOH, 1H); 8.67 (s, \mathcal{F} 1m \rightarrow K, NHOH, 1H); 2.85 (d, J=30 Hz, N(CH₈)₂, 6H); 2.24 (t, J=7.4Hz, CH₂CON(CH₈)₃, 2H); 1.91 (t, J=7.4Hz, CH₂CON(HH, 2H); 1.50 (m, 4H); 1.20 (m, 4H)

【0102】 【化35】

収率1.4g (27%)

¹ H MMR (DMSO-D₈, 200MHz), δ (ppm)10.31 (s, NHOH, 1H); 8.67 (s, NHOH, 1H); 3.40 (2t, CH₂N, 4H); 2.20 (t, J=7.4Hz, CH₂CON(CH₂)₆, 2H); 1.91 (t, J=7.4Hz, CH₂CON(DH, 2H); 1.10-1.60 (m, \mathcal{F} 'IZ-F, 14

H)。 【0103】<u>下記の構造を有する化合物</u> 【化36】

ローベンジルヒドロキシルアミン (1.23g: 0.01mol)、の ー(トリメチルシリル) ヒドロキシルアミン (1.1g: 0.01mol)、次び塩化 スペロイル (1.8ml.; 2.11g: 0.01mol) のクロフホルム (500ml.) 溶液を塗温で一夜撹拌した、反応整調液を メタノール (100ml.) で溶状し、10%塩酸 (3×100ml.) で洗浄した。有限現を無水低酸マグネシウムで燃烧し、 エバボレートした。固体の残渣を避散エチルーテトラセ ドロフラン (4:1) でシリカゲルカラムクロマドグラフ イーにかけた。収取は500mg (17%) であった。 (0 10 4 1 1 HM (1950-1)。2000世2) を (6 pmp)11.0 9 (s、NBOUR, 5 gl. 6, 11); 10.31 (s、NBH, 1H); 8.67 (s、ブロード、NBH, 1H); 17.36 (s、長馬、5H); 4.76 (s、ブロード、NBH, 1B); 17.36 (s、長馬、5H); 4.76 (s、15 gl. 6, 2H); 1.19 (s. 1, 47.4b. (1.91.0 gl.)

H);1.45(m,4H);1.20(m,4H)。 【0105】<u>下記の構造を有する化合物</u> 【化37】

水酸化カリウム (2.24g; 0.04mol) 及びo-ベンジルヒ ドロキシルアミン塩酸塩の30mLテトラヒドロフランー水 (1:1) 冷混合溶液に塩化6-プロモヘキサノイル (3.1 礼;4.27g:0.02mo1)を加えた。反応混合物を室温で1 時間撹拌した。溶媒をエバボレートし、固体の残渣をク ロロホルム (200mL) と水 (100mL) の間で分配した。ク ロロホルム層を10%塩酸(3×50ml)及び水(2×50ml) で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、 エバボレートした。生成物を酢酸エチルーヘキサンから 結晶化することにより精製した。N-ベンジルオキシー6 ーブロモヘキサノイルアミンの収率は、4.7g (78%) であった。N-ベンジルオキシー6-ブロモヘキサノイル アミン(4.5g; 15mmol)及びシアン化ナトリウム(7.35 g; 0.15mol) のジメチルスルホキシド (250mL) 溶液を1 30℃で一夜加熱した。溶媒をエバポレートし、固体の残 渣をクロロホルム (300mL) と水 (300mL) の間で分配し た。クロロホルム層を水(5×100ml)で洗浄し、無水硫 酸マグネシウムで乾燥し、エバボレートした。オイル状 の残渣を酢酸エチルーテトラヒドロフラン (4:1)を溶 出液としてシリカゲルカラムクロマトグラフィーによっ て精製した。N-ベンジルオキシ-6-シアノヘキサノイ ルアミドの収率は、1.62g (43%) であった。この生成 物をメタノール (50mL) に溶解し、5%Pd-C (100mg) を加えた。黒色の懸濁液を水素圧(約50psi)下で一夜

摂塞した。触媒を評過によって分離し、評液をエバボレートした。固体の残液をヘキサン(約20mL)中でスラリー化し、評過した。Nーヒドロキシー6-シアノヘキサノイルアミドの収率は、900mg(全工程の収率30%)であった。

[O 1 O 6] 1 H NMR (DMSO-D₆, 200MHz) , & (ppm)10.3 2 (s. NHCH, 1H) ; 8.65 (s. NHDH, 1H) ; 2.45 (t. J= 7Hz, CH₂CN, 2H) ; 1.93 (t. J=7Hz, CH₂CN, 2H) ; 1.93 (t. J=7Hz, CH₂CNHCH, 2 H) ; 1.49 (m. 4H) ; 1.33 (m. 2H) .

【0107】下記の構造を有する化合物

[化38]

R — Č—(CH₂)_n—C

一般的方法

二酸ジクロリド (discid dichloride) (0.01mol) を、水酸化カリウム (1.12g: 1.02mol) 及び相当するアミン (0.01mol) の効型カナラドドロランー水 (1.11) (0.01mol) の過過シルテラドドロランー水 (1.11) (0.01mol) の間で接し、溶媒をエンボレートし、固体の残渣をクロカルム (30ml) 及び水 (30ml) の間で分配した。 成かかの場合には、すべての個体を溶解するのに小量のメタノールが必要である。 有機限を10%の酸化カリウム (3 % 20ml) で洗浄した。 塩塩性の水油健制を10%を酸化カリウム (3 % 10ml) で洗浄した。 塩塩性の水油健制を10%を酸化上た。 沈限を評過によって集め、乾燥し、酢酸エチルからの結晶化、又は酢酸エチルーテトラヒドロフラン (4:11) によるシリカゲルカラムロマトグラフィーで精製した。 収率は20~37%である。

【0108】 【化39】

14 MR (DMSD-B₂, 200MH); 7.57 (d, J-7.4Rz, オルト 計); 9.84 (s, MI, 1); 7.57 (d, J-7.4Rz, オルト 芳香族プロトン、2H); 7.26 (t, J-7.4Rz, バッチ芳香族プロトン、2H); 6.99 (t, J-7.4Rz, バッ芳秀香族プロトン、1H); 2.27 (t, J-7.4Rz, バラ芳香族プロトン、1H); 2.27 (t, J-7.4Rz, MJ; 11.28 (n, 4H); (t, J-7.2Rz, 2H); 1.52 (n, 4H); 1.28 (n, 4H).

¹ H N照(DMSO-D₆, 200MHz), *か* (ppm)11.95 (s, COOH, IH); 10.20 (s, NH, IH); 8.10 (s, 芳香族プロトン、IH); 7.75 (a, 芳香族プロトン、IH); 7.45 (a, 芳香族プロトン、ZH); 2.28 (t, Je7.4kz, CH₂CONHA r, ZH); 2.21 (t, Je7.2kz, CH₂COOH, ZH); 1.146

(m, 4H); 1.20(m, 4H)。

[0110] [(241]

NC NH C (CH.) C

¹H NMR (DMSO-D₆, 200MHz), δ(ppm)11.95 (s, COOH, 1H); 10.29 (s, NH, 1H); 7.75 (s, 芳香族プロトン, 4H); 2.33 (t, J=7.24z, CH₂COMHar, 2H); 2.18 (t, J=7.4Hz, CH₂COOH, 2H); 1.53 (m, 4H); 1.27 (m, 4H).

[0111]

【化42】

¹ H NMR(DMSO-D₆, 2000Miz), δ (ppm)11.98 (s, プロード、DOMB, HB); 10.48 (s, MI, HB); 8.21 (d, 1=9.2 lb., 芳香族プロトン、2B); 7.82 (d, 1=9.2 lb., 芳香族プロトン、2B); 2.36 (t, 1=7.4 lb., Cll_DMMik., 2 lb); 2.18 (t, 1=7.2 lb., CDM, 2B); 1.55 (n, 4 lb); 1.29 (n, 4 lb); 1.

【化43】

*H MMR (DMSD-De, 2000H32), 6 (pps) 12.00 (s, プロード、000H, 1H); 10.24 (s, NH, HH); 8.38 (d, J-5.8 Hz, 芳香族プロトン、2H); 7.56 (d, J-5.8 Hz, 芳香族プロトン、2H); 2.38 (t, J-7.2Hz, CH, DMMAr, 2 H); 1.52 (n, 4 H); 1.27 (m, 4H), [0 1 1 3]

¹H NMR (DMSO-D₀, 200NHz), δ (ppm)11.95 (s, COOH, 1H); 7.58 (d, J-8Hz); 3.50 (m, CH, 1H); 2.17 (t, J=7.2Hz, CH₂COOH, 2H); 2.00 (t, J=7Hz, CH₂CO NH-, 2H); 1.60 (m, 6H); 1.20 (m, 6H); 1.20 (m, 6H); 3.20 (m,

【0114】同様の方法で、以下の化合物を調製し、特徴づけた。

[0115]

【化45】

但し、n=4、5、6、7、及び8であり; Rは水素; 2-、3 一、及び4-シアノ; 2-、3-、及び4-ニトロ; 2-、3 一、及び4-メチルシアノ; 2-、3-、及び4-トリフル オロメチル; 2-、3-、及び4-フルオロである。 【0116】

[化46]

但し、n=4、5、6、7、及び8である。 【0117】 【化47】

但し、n=4、5、6、7、及び8である。 【0118】

但し、n=4、5、6、7、及び8である。 【0119】

但し、n=4、5、6、7、及び8である。 【0120】 【化50】

但し、n=4、5、6、7、及び8である。 【0121】

【化51】

但し、Rは2-、3-、及び4-カルボニル; 2-、3-、及

び4ーアミノカルボニル: 2-、3-、及び4-メチルアミ ノカルボニル: 2-、3-、4-ジメチルアミノカルボニ ル: 2-、3-、及び4-クロロ: 2-、3-、及び4-ブロ モ: 2-、3-、及び4-ヨード: 2-、3-、及び4-メチル: 2-、3-、及び4-メチル: 2-、3-、及び4-メトキシ: 2-、3-、及び4-ドロキシ: 2-、3-、及び4-アミノ: 2-、3-、及び4-ジメチルアミノである。

【0122】下記の構造を有する化合物

【化52】

但し、n=4、5、6、及び7である。

【0123】<u>一般的方法A</u>

○一ベンジルとドロキシルアミン腫腫態 (3.2g:0.02m)
)及び相当する二酸ジクロリド (0.04mi) のピリジン (500d.) 懸密液を室温で3日間提押した。水 (10ml.)を加え、無押を一収抜けた、溶接をエバボレートし、固体の残渣を、テトラとドロフランーメタノールでシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精験した。一酸の生成物をタタノール (100d.) に溶解し、5%Pet-C (100mを調査・水平に (470mg) を加えた。反応影照液を水平に (470mg) でで一夜振蓮した、触媒を評過によって除き、固体の残渣を熱メクノール (5×50d.) で洗浄した、メタノール性の評金 たった。

【0124】<u>一般的方法B</u>

ローベンジルヒドロキシルアミン (2.46g; 0.02ml) 及び相当するジカルボン酸モノベンジルエステルモン酸クロリド (0.04ml) のビリジン (50ml) 溶液を塗温で一夜損料した。溶液を塗温で一夜損料した。溶液を塗温で一次損耗した。溶液を止がれてトした。 半個体の残渣をクロロホルム (300ml) を消水(3010ml) 及び水(2×10ml) に 対加出した。有限原を無水電酸マグネシウムで乾燥し、エベポレーした。 固体の残渣を脅較エナルでシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製した。トリベンジル生成物をメタノール (100ml) に溶解し、5次6ml)下空温で一夜新速した。 固体をデ過によって除き、熱メタノール (5×50ml) で洗浄した。メタノールデ油液をクシーに(5×50ml)で洗浄した。メタノールデ油流をクシーと(5×50ml)で洗浄した。メタノールデ油流をクシーと(5×50ml)で洗浄した。メタノールデ油流を

【0125】 【化53】

体残渣を冷却したアセトンでスラリー化し、沪過した。

標的化合物の収率は30~60%であった。

【0127】以下の構造を有する化合物

 1 H NMR (DMSO-D_k, 200MHz) , δ (ppm)11.53 (s, COOH, 1H); 2.41 (t, J=7.2Hz, CH2CON(OH)COCH2, 4H); 1.5 2 (m, 8H) : 1.22 (m, H) .

ジカルボン酸のモノメチルエステルモノ酸クロリド (0. 02mol)及びN.N'ージメチルー1.ωージアミノアルカン (0.01mol) のピリジン (500mL) 溶液を室温で一夜撹拌 した。溶媒をエバポレートし、オイル状の残渣をクロロ ホルム (300mL) に溶解した。クロロホルム溶液を水 (3 ×50mL)、10%水酸化カリウム(3×50mL)、10%塩酸 (3×50mL) 及び再度水 (3×50mL) で洗浄した。有機層 を乾燥し、エバポレートした。オイル状の残渣を、80% メタノール (100ml) 中の水酸化カリウム (1.2g; 0.021

mol) に溶解した。反応混合物を2時間還流した。溶媒を エバボレートし、固体の残渣を水 (50mL) に溶解し、ク ロロホルム (3×50mL) で抽出した。水溶液を約pH5に酸 性化し、濃縮(約10mLの容積まで)した。水溶液又は懸 濁液を冷却し、結晶を沪過によって分離した。固体生成 物を酢酸エチルから結晶化して精製した。収率は40~60 %であった。

+3.336+3.36 (3s, CH₂N, 4H; 2.94+2.90+2.79 (3s, CH₃

N, 6H); 2.27+2.23+2.12 (3t, CH₂CO, 8H); 1.46

【0130】以下の構造を有する化合物

(m, 8H); 1.23 (m, 8H).

【0126】MS (FAB, グリセリン) 346 (M+1) 、

[0128] 【化55】

【化54】

$$\underset{HO}{\overset{Q}{\bigcirc}} - (CH_2)_6 - \overset{Q}{\bigcirc} - \underset{CH_3}{\overset{Q}{\bigcirc}} - N - (CH_2)_2 - N - \overset{Q}{\bigcirc} - (CH_2)_6 - \overset{Q}{\bigcirc}$$

¹ H NMR (DMSO-D_s, 200MHz), δ (ppm)8.15 (s, ブロー F, COOH, 2H); 3.52+3.45 (2s, CH₂N, 4H); 3.01+2. 93 (2s, CH_aN, 6H) ; 2.30 (4t, CH₂CO, 8H) ; 1.60 (m, 8H); 1.32 (m, 8H)

[0129] H NMR (DMSO-Ds, 200MHz), & (ppm) 3,44

6-アミノカプリン酸(2.6g; 0.02mol) 及び塩化テレフ タロイル (2g; 0.01mol) のピリジン (500mL) 溶液を室 温で一夜(約12時間)、更に90℃で23時間撹拌した。溶 媒をエバボレートし、固体の残渣を水(10㎡)から4回 結晶化した。収率は800mg (19%) であった。

[O 1 3 1] 1 H NMR (DMSO-D₆, 200MHz), δ (ppm) 12.8 (s. ブロード, COOH, 2H); 8.54+7.72 (2t, NH, 2 H); 3.24+2.98 (2m, NHCH2, 4H); 2.20+2.03 (2m, CH 200, 4H); 1.50 (m, 8H); 1.32 (m, 4H).

【0132】下記の構造を有する化合物 【化57】

アニリン (2.75g; 0.03mol)、ヒドロキシルアミン塩酸 塩(2.08; 0.03mo1)及び水酸化カリウム(5.50g; 0.09 nol) の50%テトラヒドロフラン (20mL) 中の混合物

に、室温で塩化テレフタロイル (6g; 0.03mol) のテト

1, 4-フェニレンジアクリル酸 (2.18g; 0.01mol) の塩

ラヒドロフラン (20mL) 溶液をゆっくり加えた。反応懸 濁液を30分室温で撹拌した。溶媒をエバポレートした。 固体の残渣を熱メタノール (1000mL) 中でスラリー化 し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。メタノール溶液 を沪過して除き、沪液をエバポレートした。固体の残渣 を、20mLの冷メタノールでスラリー化し、沪過した。白 色結晶をエーテル (5×50ml) で洗浄し、乾燥した。収

[O 1 3 3] ¹H NMR (DMSO-D_e, 200MHz), δ (ppm)11.3 5 (s, ブロード, NHOH, 1H); 10.35 (s, NHPh, 1H): 9.19 (s, NHOH, 1H); 8.03 (d, J=8Hz, テレフタル性 プロトン, 2H); 7.89 (d, J=8Hz, テレフタル性プロト ン, 2H); 7.82 (d, J=7.4Hz, オルトアニリドプロト ン、2H); 7.34(t, J=7.4Hz, メタアニリドプロトン, 2 H); 7.10(t, J=7.4Hz, パラアニリドプロトン, 1

【0134】下記の構造を有する化合物 [4:58]

率は4.6g (39%) であった。

化チオニル (50mL; 81.55g; 0.68mol) 溶液を一夜還流

【0 1 55] ¹H NM (DMSD-D₆, 2009Hz), 8 (psp) 10.8 0 (s, NIOH, 1H); 12.2 (s, NIPh, 1H); 9,09 (s, NIPh, 1H); 9,09 (s, NIPh, 1H); 7.69 (d, J=7,6Hz, A, V+)トアコリドブーン、2H); 7.69 (d, J=7,6Hz, A, V+)アコリドブーン、2H); 7.30 (t, J=7,8Hz, A+5,78Hz, A+

【0136】 下記の構造を有する化合物

但し、n=4、5、6、7、及び8である。

【0137】トリエチルアミン(1.4ml:1.0g:0.01ml) 、相当するテン(0.01m)及ご配が2の1ml り、相当するテン(0.01ml)及ご配が2の1ml (0.005mol)のクロロホルム溶液を盗盗で5時間撹拌した。反反路合物が透明になったら、これを水(5×10ml) で溶浄した。有限を重か成態がイメトンルとないを設し、固体の残酷なるまでエバポレートした。反応の途中で結晶が生成した場合は、該結晶を呼過して除いた。デ適で得られた固体を気はエバポレーションによって得られた固体の残酷を看はエバポレーションによって得られた固体の残酷を看はエバポレーションによって得られた固体の残酷を看能エチル、テトラモドロフラン、メタノール、又はこれらの混合物から結晶化した。収率は、60~9%であった。

[0138]

【化60】

¹H NMR(DMSO-D₈, 200MHz), δ (ppn)10.23 (s, NH, 2 H);7.82 (d, J=9tz, 芳香族プロトン, 4H);7.60 (d, J=9tz, 芳香族プロトン, 4H);2.31 (t, J=7.4H z, Cl₂(Ω, 4H);2.61 (n, 4H);1.32 (n, 4H)。 [0 1 3 9]

【化61】

1H NMR (DMSD-T₀, 2004fz), δ (ppm) 10.48 (s, NH, 2 H); 8.18 (d, J-9-2ltz, 芳香族プロンソ、4H); 7.81 (d, J-9-2ltz, 芳香族プロンソ、4H); 2.37 (t, J=7-2 łtz, CH₃OT, 4H); 1.60 (m, 4H); 1.33 (m, 4H). [O 14 O] (代6 2]

H in it (MsD-Tag, 2000HZ), 3 (PpH)9.91 (S, Net, 2 (d, J=8.6Hz, 芳香族プロトン, 4H); 7.26 (d, J=8.6Hz, 芳香族プロトン, 4H); 3.94 (s, CH₂C N, 4H); 2.29 (t, J=7.4Hz, CH₂CU, 4H); 1.60 (m,

*** IH NMR(DMSO-D₆、200Mit2), & (ppm)10.08(s, CONHA 2で, 6H); 17.79(d, J=8.6Hz, 芳香族プロトン、4H); 【0142】

r, 2H);7.79 (d, J=8.6Hz, 芳香族プロトン, 4H); 7.63 (d, J=8Hz, 芳香族プロトン, 4H);7.22 (s, H₃C NCO-, 2H);3.32 (s, CH₃, 6H);2.31 (t, J=7Hz, CH 2^C, 6H) ;1.59 (m, 4H) ;1.31 (m, 4H) . [0142]

【化64】

1H NMR (DMSO-D₆, 200MHz), δ(ppm)10.90 (s, プロー ド, NHOH, 2H); 10.05 (s, NHAr, 2H); 8.90 (s. ブ ロード, NHOH, 2H) ; 7.68 (d, J=9Hz, 芳香族プロト ン、4H); 7.62 (d, J=9Hz, 芳香族プロトン、4H); 2、 31 (t, J=7.2Hz, CH2CO-, 4H); 1.59 (m, 4H); 1.30 (m, 4H).

[0143]

【化651

1H NMR (DMSO-D₈, 200MHz), δ(ppm)10.06 (s, ブロー ド, NH, 2H); 8.71 (d, J=2.6Hz, 芳香族プロトン, 2 H); 7.31 (d+d, 芳香族プロトン, 2H); 2.32 (t, J= 7.4Hz, CH₂CO-, 4H); 1.59 (m, 4H); 1.33 (m, 4 H) .

[0144]

[4:66]

 ^{1}H NMR (DMSO-Ds, 200MHz) , $\delta \text{(ppm)12.00 (s, }\mathcal{I}\Box-$ ド, NH, 2H); 7.43 (d, J=3.6Hz, 芳香族プロトン, 2 H);7.16(d, J=3.6Hz, 芳香族プロトン,2H);2.41 (t. J=7.2Hz, CH₂CONH-, 4H); 1.58 (m, 4H); 1.28 (m, 4H).

【0145】同様の方法で、以下の化合物を調製し、特 徴化した。

[0146] 【化67】

但し、n=4、5、6、7、及び8である。すべての化合物 は、対称的であり、Rは、2-、3-、及び4-シアノ:2 -、3-、及び4-メチフレシアノ:2-、3-、及び4-ニトロ;2-、3-、及び4-カルボキシ;2-、3-、4-アミノカルボニル;2-、3-、及び4-メチルアミノカ ルボニル;2-、3-、及び4-ジメチルアミノカルボニ ル;並びに2-、3-、及び4-トリフルオロメチルであ

[0147] 【化68】

但し、Rは4-ヒドロキシルアミノカルボニル;4-メト キジカルボニル;2-、3-、及び4-クロロ;2-、3 、及び4-フルオロ:2-、3-、及び4-メチル2-、3 - 、及び4-メトキシ;2,3-ジフルオロ;2,4-ジフ ルオロ;2,5-ジフルオロ;2,6-ジフルオロ;1,2, 3-トリフルオロ; 3, 4, 5-トリフルオロ; 2, 3, 5, 6 ーテトラフルオロ:2,3,4,5,6-ペンタフルオロで ある.

[0148]

下記の構造を有する化合物

【化701

但し、n=4、5、6、7、及び8である。 【0149】一般的方法 A

二酸シプロリド (0.01mol) を、水酸化カリウム (1.68 g; 0.03mol) ヒドロキシルアミン塩酸塩 (0.7g; 0.01mol) 及び相当するアニリン (0.01mol) か50%テトラヒドロフラン (100ml) の別状件溶液に加えた、得られた反応混合物を30分室温で提出し、溶媒を固体の残能などある。 でエゾボレートとた、この関係の残能をメタノール (約100ml) 中でスラリー化し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した、メタノール溶液を予過によって分離し、固体の一致定ななるまでエゾボレートは、生成物を一部体のナルーテトラヒドロフラン (ほとんどの場合3:1) でシリカゲルカラムフロマトグラフィーにより生成した。 [0.150] 一般的方法

相当する二酸のモノメチルエステル(0.01mol)、塩化 オキサリル(0.03mol)、及び数滴のDMFのベンゼン(5 00mL) 溶液を室温で一夜撹拌した。溶媒をエバボレート し、オイル状の残渣を乾燥ベンゼン (3×50mL) に溶解 し、再度エバポレートした。対応するジカルボン酸のモ ノエステルモノ酸クロリドのテトラヒドロフラン (50mg) L) 溶液を相当するアミン (0.01mol) 及びピリジン (1. 6mL; 1.6g; 0.02mol) のテトラヒドロフラン (200mL) 冷溶液に加えた。反応混合物を室温で1時間撹拌した。 反応混合物を室温で1時間撹拌した。溶媒をエバボレー トし、残渣をクロロホルム (300mL) に溶解し、クロロ ホルム溶液を10%塩酸(3×50mL)、10%水酸化カリウ ム(3×50mL)及び水(3×50mL)で洗浄した。有機層を 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、エバボレートして純粋 なジカルボン酸のモノエステルモノアミドを得た。生成 物を水酸化カリウム(0.56g; 0.01mol)を含有する80% メタノールに溶解した。反応混合物を2時間還流し、固 体の残渣になるまでエバボレートした。残渣を水(約20 礼)に溶解し、10%塩酸で約pH5に酸性化した。ジカル ボン酸のモノ酸モノアミド (monoacid monoamide) を沈 殿物の沪過、又はクロロホルムでの水溶液の抽出によっ て単離した。単離されたジカルボン酸のモノ酸モノアミ ドを、ピリジン (o-ベンジルヒドロキシルアミン0.01m ol当たり約100mL) 中において当量のo-ベンジルヒドロ キシルアミン及び1,3-ジシクロヘキシルカルボシイミ ドと混合し、室温で一夜撹拌した。溶媒をエバボレート し、固体の残渣をクロロホルム (500㎡) 及び10%塩酸 (300mL) の間で分配した。有機層を水 (3×100mL) で 洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を固体 の残渣になるまでエバボレートした。この固体の残渣を 大量のテトラヒドロフランに溶解し、短いシリカゲルカ ラムを通して沪過した。粗生成物をメタノール (100m L) に溶解し、5%Pd-Cを加えた。反応懸濁液を水素圧

(特がpssi)下で一夜類屈した。触媒を評価によって分離し、評議を留体の残渣になるまでエバボレートした。 固体の残渣をやキシ中でスラリー化し、評価した。ほぼ神な生成物をこの方法で単離した。必要であれば、酢酸エチルーテトラとドロフランを用いてシリカゲルカラムクロマトグラフィーで、更に精製を行った。収率は35%から55%であった。

【0151】<u>一般的方法</u>C

の一ペンジルとドロキシルアミン (1.23;0.01mol)、相 当するアミン (0.01mol)、及びジカルボン能シクロリ ド(0.01mol) のリジシン (50mol) 溶液を強置で一夜機 押した。 着類をエバボレートした。 白色の個体残酷は、 相 8個の判定により、 2種類の対称なアミン及び目的の 非対称アミンを含有していた。 個の残強をメタノール 中でスラリー化し、無水低酸マグネシウムで乾燥した。 浮液をエバボレートし、国体の残造をメタノール(約10 0ml)に溶解した。このメタノール溶液に、55%中で(10 0ml)に溶解した。このメタノール溶液に、55%中で(10 0ml)を溶解した。 このメタノール溶液に、55%中で(10 0ml)を溶解した。 でのメタノール溶液に、55%中で(10 0ml)を溶解した。 でのメタノール溶液に、55%中で(10 0ml)とで溶解した。 でのメタノール溶液に、55%中で(10 0ml)とで溶解した。 でのメタノール溶液に、55%中で(10 0ml)とであり、アートラといてフランを用いたシリカゲルカラムクロマトグラフィーで単離した。 原料は20から53%であった。 原料は20から53%であった。

【0152】一般的方法D

トリエテルアミン (3ml, 2.18g; 0.021.5mol) 、相当するアミン (0.01mol)、 - m (トリメチルシリル) トドロ キシルアミン (1.05g、0.01mol)、及び相当するジカルボン簡数一型かつリド (0.01mol) のクロロホルム海 液を室温で一夜振拝した、溶媒をエンボレートし、残造を室温で一夜振拝した、溶媒をエンボレートした。 国体の変流を メタノール (300ml) 中でスラリー化し、 画体の変流を メタノール (300ml) 中でスラリー化し、 画体の変流を メタノール (300ml) 中でスラリー化し、 無本範疇をブネシウムで乾燥した、メタノール (300ml) 中でスラリー化し、生成物を データ・エンサル (300ml) 中でスラリー化し、 無本範疇 ブネシウムで乾燥した。 メタノール ボレートした、生成物を 下颌を アーテトラ ヒドロフランを 用いシリカゲルカラムクロマトグラフィーで単端した、 収率は込から33%であって。

【0153】 【化71】

元素分析: 計算値 63.62 7.63 10.60 実測値 63.58 7.59 10.48

1 H NMR (DNSO-D₈, 2000能2), δ (pps)10.31 (s, NNBH, 1H); 9.83 (s, NNBH, 1H); 8.64 (s, NNBH, 1H); 8.757 (d, J-8c, 2kz, オルト芳香族プロトン, 2 H); 7.52 (t, J-8c, 2kz, オルナ芳香族プロトン, 2H); 7.52 (t, J-8c, 4kz, メタ芳香族プロトン, 2H); 6.99 (t, パラ芳香族プロトン, 2H); 2.27 (t, J-7.44; 2. CR; CNNBH, 1.8); 1.93 (t, J-7.24z, CR; CNBHH, 1.8) H):1.52 (m, 4H):1.26 (m, 4H)。
【0154】MF (Fab, グリセリン) 172, 204, 232, 249, 265, (100%, M+1)。
【0155】

[4272]

1 H N R (DHSO-D₉, 200HHz), & (ppu)10.31 (s, NHGH, III): 10.08 (s, NHGH, III): 8.64 (s, NHGH, III): 7.78 (d, J=7.68 t, 著語家プロトン、III): 7.66 (t, J=7.48t, 芳香蘇プロトン、III): 7.29 (t, J=7.48t, 芳香蘇プロトン、III): 7.29 (t, J=7.48t, 芳香蘇プロトン、III): 7.29 (t, J=7.48t, 芳香蘇プロトン (s): 13: 2.34 (t, J=78.8t, G): (13: 4.8t, J=7.48t, J=7.48t,

【0156】

NHOP

14 MR (DMSO-B₂, 2004Hz), δ (ppm)10.33 (s, MROII, III); 110.51 (s, MRA-III); 10.09 (s, MRPh, III); 8.66 (s, MROII, III); 7.91 (d, Js-6, 60t. 光帯鉄アロトン, 211); 7.71 (d, Js-7, 81t. オルトアコリンプロトン, 211); 7.71 (d, Js-6, 81t. 光神鉄アコリンプロトン, 211); 7.73 (t, Js-7, 61t. メタアニリンプロトン, 211); 7.73 (t, Js-7, 61t. メタアニリンプロトン, 212); 7.75 (t, Js-7, 41t., バラアニリンプロトン); 2.33 (t, Js-7, 75tt., CH, MRA-III); 1.13 (t, Js-7, 21t., CH₂ OHR, 2 II); 1.15 (m, 4II); 1.28 (m, 4II).

[0159] [4:76]

** H MME(DNSO-D_n、2009Hz)、 δ (ppm)10.32 (s, NHOH, 1H); 10.21 (s, NHA; H); 8.65 (s, NHOH, 1H); 7.31 (dのA) 450Hz (2.2Hz), 78音族プロトン、2 H); 6.84 (たのt, J=9.4Hz (2.4Hz), 芳香族プロトン、1H); 2.29 (t, UB, CMHAF, 2H); 1.93 (t, J=7.2 Hz, CH_2CONHOH, 2H); 1.51 (m, 4H); 1.26 (m 4 H),

【0160】同様な方法で以下の化合物を調製し、特徴

1H NMR (DMSD-D₆, 200MHz), & (ppm)10.31 (s, NICH, III); 10.21 (s, NIPh, III); 8.65 (s, NIBH, III); 8.65 (s, NIBH, III); 7.77 (n, 芳香版プロトン, III); 7.77 (n, 芳香版プロトン, III); 2.31 (t, Ja-7.2Mz, CH, COMHAF, 2M); 11.93 (t, Ja-7.2Mz, CH₂CONHGM, 2M); 1.51 (n, 4H), [C 1 5 7]

【化74】

14 NMC (DMS)-0_b, 200/Mtz), & (ppo)10.55 (s, NMar, III); 11.03 (s, NMGH, III); 8.63 (s, NMGH, YEM, III); 7.18 (d, J-841k, ア語機プロトン、2II); 7.57 (t, J-81k, ア語機プロトン、III); 2.33 (t, J-7.41k, C, L, J-7.41k, C, L, CONIGH, 2II); 1.52 (a, III); 1.27 (a III); C [0.15 & 3] (47.75)

づけた。 【0161】

(4:7.7.)

R

NH

C-(CH₂)₀-C

NHOW

個し、n=4、5、6、7、及び8;船は2-、3-、4-シア ノ;2-、3-、及び4-メチルシアノ;2-、3-、及び4-ニトロ;2-、3-、及び4ーカルボキシ;2-、3-、 及び4-アミノカルボニル;2-、3-、及び4-メチルア ミノカルボニル;2-、3-、及び4-ジメチルアミノカ ルボニル;並びに2-、3-、及び4-トリフルオロメチ ルである。

[0162] [化78]

但し、Rは、4ーヒドロキシアミノカルボニル;4-メト キジカルボニル;4-テトラゾイル;2-、3-、及び4-クロロ;2-、3-、及び4-フルオロ;2-、3-、及び4 -メチル;2-、3-、及び4-メトキシ;2、3-ジフル オロ: 2、4 - ジフルオロ: 2、5 - ジフルオロ: 2、6 - ジ フルオロ: 1、2、3 - トリフルオロ: 3、4、5 - トリフル オロ: 2、4、5 - トリフルオロ: 3、4、6 - トリフルオ ロ: 2、3、6 - トリフルオロ: 2、3、5、6 - テトラフル オロ: 2、3、4、5、6 - ベンダフルオロ: 2 - 、3 - 、及 び4 - フエニル: 2 - 、3 - 、及び4 - ベンジルオキン: 4 - ヘキシル: 並次に4 - セーブチルである。

【0163】 【化79】

<u>下記の構造を有する化合物</u> 【化80】

但し、n=4、5、6、7及び8である。; Rは水素又はメチルである。

[0164] (二般ジクロリド (0.01mol) を、水酸化 カリウム (1.69g; 0.03mol) 、アニリン寄しくはは計ー メチルアニリン (0.01mol) 、及びジメチルアミン塩酸 塩 (0.80g; 0.01mol) の50%テトラヒドロフラン (100 血) の批評洋溶液に加えた、反応混合物を温速での分批計した、溶媒をクロロボルム (400m.) 及び (300m.) の間 で分配した。有機層を10%塩酸(3×100ml)、10%水酸化力リウム(3×100ml)、及び水(2×100ml)で洗浄した。有機層を基本疾電量グネシルで微性し、エバナレートした。固体の残渣をヘキサン中でスラリー化し、デ退した、収率は25~34%であった。
[0 16 5]

【化81】

**I NM (DMS)-0。 2000年2)、 δ (pps) 9.82 (s. NiPh. 1 1) : 7.58 (d. Jaf. Gilz. オルト芳香飯プロトン、2 引) : 7.26 (t. Jaf. Alz. メグ芳香飯プロトン、13) : 6.99 (t. Jaf. Alz. メグ芳香飯プロトン、13) : 2.85 (d. Jaf. Zilz. Clg. C 0. 28) : 2.24 (t. Jaf. Alz. C Gg. 28) : 1.51 (s. 4 引) : 1.29 (s. 41) : 1.29

【化82】

【表1】

c	20 構造	モル重量	松湖温度(FH)	ベンジ 活性細胞
_	H CCH ₂) _n -C MHOR			
1	n = 4 (公知化合物) -	236	80	70
2	n = 5	250	20	84
3	n - 6	264	2.5	70
4	n = 7	278	20	8
5	n = 8	292	20	15
6	CGP ⁵) ⁶ –(CB ⁵) ⁶ –OH	27,4	31	44
7	VC-CE ²) ⁹ -CE ³) ⁹ -COH	274	31	52
8	O'N-(CH ⁵) ⁹ -OH	294	12.5	32

	表し(被合)			
CPD	铸造 	モル重量	最遊證成 (PM)	ペンジジン 活性細胞(%
9)-(CH ²) ² -(OH	225	50	20
20	CH ₂ O-(CH ₂) ₆ -cO _H	355	250	26
11	(H ₂ C) ₂ N C-(CH ₂) ₈ -C NHOH	216	60	53
12	HO CH2) 4-C	189	250	35
13	C- (CH ²) ⁹ -C NHOH	203	60	17
14	NC (CH ²) 5-C NHOH	156	125	30
15	п-(ск2) 6-с мнон	218	20	43

表1 (統合)

CPO	18ih	モル繁量	最過機度 (µM)	ペンジジン 活性細胞 (%
16	C-(CH ⁵)*-CNHOH	270	8	35
1.7	C-(CH ₂), NHOH	256	62	30
18 18	C-(CH ²) ² -C	260	31	36
	CH ² NH	278	5	24
R×	C-(CE2)*-C			
20 R	■ 1 -メチル	273 .	20	52
21 R	■ 4-シアノ	289	7	70
22 R	■ 3 -シアノ	289	5	55
23 R	2-57/	289	16	65
24 R =	3-=10	309	5	30

(包3))03-226680 (P2003-5姓率

表1 (統多)

CPI	禁 液	モル重量	最適造度 (AM)	ペンジジン 活性組織 (%)
25	R = 4-= + 0	309	0.8	30
26	R = 3-トリフルオロメチル	332	30	30
27	R = 4-トリフルオロメチル .	332	5	47
28	R - 2-72/	279	20	54
29	$R = 4 - \nu \gamma J s + \kappa$	303	1	. 30
30	R = 3~900	298.5	2	зз .
31	R = 4-79F (N3)	304	2	47
32	R = 2-7+*D	282	4	65
33	R = 3-フルオロ	282	1	25
34	R = 4-71/10	282	4	43
35	R = 4-ペンジルオキシ	370	4	20
36	R = 4ーメトキシカルポニル	322	4	28
37	R = 4ーメテルアミノカルポニル	321	30	16
38	R = 2-プロモ	343	8	45
39	R = 2-200	298.5	4	34
40	R = 4-70%	343	1.6	47

表I (故a) .

CPI	你 達	モル宝貴	取透過度 (μн)	ペンジジン 価性知路 (%)
41	R = 2、3ージフルオロ	300	. 8	24
42	R = 2, 4, 5-197440	318	8	36
43	R = 2, 3, 6-107x+0	318	37	53
44	R = 2, 4, 6-1971/10	318	16	47
45	R = 2, 4-ジフルオロ	300	6	60
46	R = 2. 3. 4. 5. 6 -ペンタフルオ	354	31	53
47	R = 3. 4-ジフルオロ	300	4	61
48	R = 3, 4, 5ートリフルオロ	318	8	55
49	R = 2.5-ジフルオロ	300 ,	4	70
50	R = 3, 5-ジフルオロ	300	2	73
51	R = 2-メトキシ	294	8	36
52	R = 3-x}+>	294	6	38
53	R = 4-×1+>	294	6	37
54	O. NHOH	290	20	40

	表1 (統合) .			
СРО	2 博寇	モル重量	最遊漢度 (产H)	ペンジジン 活性組織(%
55	WHOR K	256	30	53
	ECCH ²) ² -C H	FR		
56	R = 4-トリフルオロメチル	460	50	20
57	R = 4 (N) ーヒドロキシアミノカルボニ	& 442	8	10
58	R = 4-シアノメナル	402	50	25
59	R = 2. 4-ジフルオロ	396	500	54
60	R = 2, 6-ジフルオロ	396	100	21
61	R = 3, 5-976+0	396	125	31
62	R ≈ 2, 3, 5-197&*□	432	250	28
63	R = 2, 4, 6-19711111	432	125	35
64	R = 2, 3, 4, 5, 6-4>77.40	504	125	77

(att)

241 (10)	e)			
CED	梅達	モル重量	最適濃度 (μM)	ペンジジン 活性細胞 (%)
ее (H ² C) ² и	CH-(CH ²) ² -CH-C	270 CH ₃) ₂	1250	. 80
67 (H ₃ C) ₂ H	H-(CH ²)*-CH-C CH ² CH ²	256 H ₃) ₂	2500	90
ев С-(CH2)2-CH-(CH2)2-C	204 NHOH	125 .	56
69 HOEN	COMHOR COMMON	, нони . 233	60	40
70 C-(C HOHN 終1 (編		0 226 жнон	160	19
CPO	排注	モル宝豊	最適温度 (AH)	ペンジジン 話性転換 (%)
	(CH ₂),(S)			
71 n	= 4	310	100	8
72 n	≒ 5	324	250	10
73 n	= 6	338	50	. 7
74 n	= 7	352	100	. 10
75 n	- 8	366	100	10

表 2 HL-60の分化誘導

CPD	モル旅伝	最適濃度 (μη)	NBT陽性 (%)
2	250	7	22
3	264	1	21
6	274	. 20	30
7	274	20	21
22	289	1.7	28 .
21	289	2	6
26	332		27
25	309	. 3	18
36	322	1	32
31	304	2.5	7
29	303	. 1	
43	318		15
	318	2 【参照文献 】	20

[0168]

- Sporn, K.B., Roberts, A.B., and Driscoll, J.S. (1985) in Cancer: Principles and Practice of Oncolory, eds. Bellman, S., Rosenberg, S.A., and Devita, V.T., Jr., Ed. 2, (V.B. Lippincott, Philadelphia), P.49.
- Breitman, T.R., Selonick, S.E., and Collins, S.J. (1980) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 77: 2936-2940.
- Olsson, I.L. and Breitman, T.R. (1982) <u>Cancer Res.</u>
 42: 3924-3927.
- Schwartz, E.L. and Sartorelli, A.C. (1982) <u>Cancer</u> <u>Res.</u> 42: 2651-2655.
- Marks, P.A., Sheffery, M., and Rifkind, R.A. (1987) Cancer Res. 47: 659.
- 6. Sachs, L. (1978) Nature (Lond.) 274: 535.
- Friend, C., Scher, W., Holland, J.W., and Sato, T. (1971) Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 68: 378-382.
- Tanaka, M., Levy, J., Terada, M., Breslow, R., Rifkind, R.A., and Marks, P.A. (1975) <u>Proc. Natl.</u> <u>Acad. Sci.</u> (USA) 72: 1003-1006.
- Reuben, R.C., Wife, R.L., Breelow, R., Rifkind, R.A., and Marke, P.A. (1976) <u>Proc. Natl. Acad. Sci.</u> (USA) 73: 862-866.
- Abe, E., Miyaura, C., Sakagami, H., Takeda, M., Konno, K., Yamaxaki, T., Yoshika, S., and Suda, T. (1981) Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 78: 4990-4994.

- Schwartz, E.L., Snoddy, J.R., Kreutter, D., Rasmussen, H., and Sartorelli, A.C. (1983) Proc. Am. Assoc. Concer Res. 24: 18.
- Tanenaga, K., Hozumi, M., and Sakagani, Y. (1980) <u>Cancer Res.</u> 40: 914-919.
- Loten, J. and Sachs, L. (1975) Int. J. Cancer 15: 731-740.
- 14. Metcalf, D. (1985) Science, 229: 16-22.
- Scher, W., Scher, B.M., and Waxman, S. (1983) Exp. Homatol, 11: 490-498.
- Scher, W., Scher, B.M., and Waxman, S. (1982)
 Biochem. & Biophys. Res. Comm. 109: 348-354.
- Huberman, E. and Callaham, H.F. (1979) <u>Proc. Natl.</u> Acad. <u>Sci.</u> (USA) 76: 1293-1297.
- Lotten, J. and Sachs, L. (1979) Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 76: 5158-5162.
- Tarada, M., Epner, E., Nudel, U., Salmon, J., Fibach, E., Rifkind, R.A., and Marks, P.A. (1978) Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 75: 2795-2799.
- Horin, H.J. and Sartorelli, A.C. (1984) Cancer Res. 44: 2807-2812.
- Schwartz, E.L., Brown, B.J., Nierenberg, M., Marsh, J.C., and Sartorelli, A.C. (1983) <u>Cancer Res.</u> 43: 2725-2730.
- sugano, H., Furusawa, H., Kawaguchi, T., and Ikawa, Y. (1973) Bibl. Henatol. 39: 943-954.

- Ebert, P.S., Wars, I., and Buell, D.N. (1976) <u>Cancer</u> <u>Res.</u> 36: 1809-1813.
- Hayashi, M., Okabe, J., and Hozumi, M. (1979) Gann 70: 235-238.
- Fibach, E., Reuben, R.C., Rifkind, R.A., and Marks, P.A. (1977) Cancer Res. 37: 440-444.
- Melloni, E., Pontronoli, S., Damiani, G., Viotti,
 P., Weich, N., Rifkind, R.A., and Marks, P.A. (1988)
 Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 85: 3835-3839.
- Reuben, R., Khauma, P.L., Gazitt, Y., Breslov, R., Rifkind, R.A., and Marks, P.A. (1978) J. Biol. Chem. 253: 4214-4218.
- Marks, P.A. and Rifkind, R.A. (1988) <u>International</u> <u>Journal of Cell Cloning</u> 6: 230-240.
- Helloni, E., Pontremoli, S., Hichetti, M., Sacce, O., Cakiroglu, A.G., Jackeon, J.F., Rifkind, R.A., and Harks, P.A. (1987) <u>Proc. Natl. Acad. Sciences</u> (USA) 84: 5282-5286.
- Marks, P.A. and Rifkind, R.A. (1984) <u>Cancer</u> 54: 2756-2769.
- Egerin, K.J., Sigman, L.M. VanEcho, D.A., Forrest,
 A., Whitacre, M.Y., and Aigner, J. (1987) Cancer
 Res. 47: 617-623.
- Rowinsky, E.W., Ettinger, D.S., Grochow, L.B., Brundrett, R.B., Cates, A.E., and Donehower, R.C. (1986) <u>J. Clin. Oncol.</u> 4: 1835-1844.

- Rowinsky, E.L. Ettinger, D.S., McGuire, W.P., Noe, D.A., Grochow, L.B., and Donehower, R.C. (1987) Cancer Res. 47: 5788-5795.
- Callery, F.S., Egorin, H.J., Geelhaar, L.A., and Nayer, H.S.B. (1986) <u>Cancer Res.</u> 46: 4900-4903.
- Young, C.W. Fanucchi, M.P., Walah, T.E., Blatzer, L., Yaldale, S., Stevens, Y.W., Gordon, C., Tong, N., Rifkind, R.A., and Marks, P.A. (1988) Cancer Reg. 48: 7304-7309.
- Andreaff, H., Young, C., Clarkson, B., Fetten, J., Rifkind, R.A., and Marks, P.A. (1988) <u>Rlgod</u> 72: 186a.
- Marks, P.A., Breslow, R., Rifkind, R.A., Ngo, L., and Singh, R. (1989) <u>Proc. Natl. Acad. Sci.</u> (USA) 86: 6358-6362.
- Breslow, R., Jursic, B., Yan, Z.F., Priedman, E.,
 Leng, L., Ngo, L., Rifkind, R.A., and Marks, P.A.
 (1991) Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 88: 5542-5546.
- Ohta, Y., Tanaka, H., Tarada, H., Miller, O.J.,
 Bank, A., Marks, P.A., and Rifkind, R.A. (1976)
 Pros. Natl. Agad. Sci. (USA) 73: 1232-1236.
- Collins, S.J., Gallo, R.C., and Gallagher, R.E. (1978) Nature (London) 270; 405-409.
- Synder, S.W., Egorin, M.J., Geelhaar, L.A., Hamburger, A.W., and Callery, P.S. (1988) Conver Res. 48; 3613-3616.

【手続補正書】 【提出日】平成14年12月19日(2002.12. 19)

【手統補正1】 【補正対象書類名】明細書 【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更 【補正内容】

【特許請求の範囲】 【請求項1】 下記構造を有する化合物。

【化1】

ここで、XおよびYの夫々は独立に、相互に同じである かまたは相互に異なり、且つヒドロキシル基、アミノ基 もしくはとドロキシアミノ基、震頻もしくは非電鏡のアルキルオキン基、アルキルアミノ基、アル・アリールアミノ基、アルナアリールアミノ表、アルキルオキンアミノ基、アルキルオキンア・スースを出るアリールオキンアルキルアミノ基であり、Rは未無原子、とドロキシルを、置換もしくは非電鏡のアルキル基、アリール基、アルキルオキン基であり、ましたオールオキン基であり、エフスキが10-8の整数である。【諸東項2】語東項1に認めなた給町であって、X、「諸東項2」

は耐水塩2】 耐水塩1に配製の化合物であって、X, YおよびRの夫々Aとドロキシ基であり、mおよびnの 夫々が5である化合物。

【請求項3】 下記構造を有する化合物。 【化2】

$$\sum_{X}^{Q} C - (CH_2)_m - C - N - (CH_2)_n - N - C - (CH_2)_0 - C$$

 であり: m. nおよびのの夫々は独立に、相互に同じであるかまたは異なり、且つ夫々がの~8の難数である。 【請求項4】 請求項3に記載の化合物であって、XおよびYの夫々がヒドロキンル基であり、天々れヒドロキシ基であり、R₁ およびR₂ の夫々がメチル基である化

合物。 【請求項5】 請求項4に記載の化合物であって、nおよびのの夫々が6であり、mが2である化合物。 【請求項6】 下配構造を有する化合物。 【他3】

に、相互に同じであるかまたは異なり、且つ水楽原子、 ヒドロキシル基、置換もしくは非置線のアルキル基、ア リール基、アルキルオキシ基、またはオリールオキシ基 であり、mおよびの大々は独立に、相互に同じである かまたは異なり、且つ夫々が0~8の重数である。 【請吹拜7】 下記構造を有する化合物。 【你4】

互に同じであるかまたは異なり、且つ夫々が0~8の整数である。

【請求項8】 請求項7に記載の化合物であって、XおよびYの夫々がヒドロキシル基であり、mおよびnの夫々が5である化合物。

【請求項9】 下記構造を有する化合物。 【化5】

であり; mおよび nの夫々は独立に、相互に同じである かまたは異なり、且つ夫々が 0~8の整数である。 【請求項 1 0 】 下記構造を有する化合物。 【化6】

基、アリールアミノ基、アルキルアリールアミノ基、ア ルキルオキシアミノ基、アリールオキシアミノ基、アル キルオキシアルキルアミノ基、またはアリールオキンア ルキルアミノ基であり;nは、XおよびYが両方ともジ アルキルアミノでないとして、1~8の整数である。 【請求項11】 下記機造を有する化合物。 【化71

$$X - \overset{O}{C} - (CH_2)_m - \overset{R_1}{C} - (CH_2)_n - \overset{O}{C} - Y$$

ここで、XおよびYの夫々は独立に、相互に同じである かまたは相互に異なり、目つヒドロキシル基 アミノ基 もしくはヒドロキシアミノ基、置換もしくは非置機のア ルキルオキシ基、アルキルアミノ基、ジアルキルアミノ 基、アリールアミノ基、アルキルアリールアミノ基、ア ルキルオキシアミノ基、アリールオキシアミノ基、アル キルオキシアルキルアミノ基、またはアリールオキシア ルキルアミノ基であり(ただし、Xがヒドロキシまたは アルキルオキシであるとき、Yはヒドロキシまたはアル キルオキシではあり得ない); R, およびR, の夫々は 独立に、相互に同じであるかまたは異なり、且つ水素原 子、置換もしくは非置換のアルキル基、アリール基、ア ルキルオキシ基、アリールオキシ基、カルボニルヒドロ キシルアミノ基、またはフルオロ基であり (ただし、R 1 およびR2 の両方が水素原子ではない); mおよび n の夫々は独立に、相互に同じであるかまたは異なり、且 つ夫々が1~8の整数である

【請求項12】 請求項11に記載の化合物であって、 $XおよびYの夫々がヒドロキシルアミノ基であり;<math>R_1$ がメチル基であり; R_2 は、水源原子であり;mおよび R_3 の夫々が2である化合物。

【請求項13】 請求項11に記載か任金物であって、 XおよびYの夫々がヒドロキシルアミノ基であり; R₁ がカルボニルヒドロキシルアミノ基であり; R₁ 原子であり; mおよびのの夫々が5である任合物。 【請求項14】 請求項11に記載の任合物であって、 XおよびYの夫々がヒドロキシルアミノ基であり; R₁ およびR, の夫々がフルカロ連であり; mおよびのの夫 なが2である任金物。

【請求項15】 下記構造を有する化合物。 【化8】

ここで、R₁ およびR₂ の夫々は独立に、相互に同じであるかまたは異なり、且つヒドロキシ基、アルキルオキ

ジ基、アミノ基、ヒドロキシルアミノ基、アルキルアミ ノ基、ジアルキルアミノ基、アリールアミノ基、アルー ルアリールアミノ基、アルキルオキシアミノ基、アリー ルオキンアミノ基、アルキルオキシアルキルアミノ基、 アリールオキシアルキルアミノ基であり、R₁基および R₁基の両方がヒドロキシル基またはアリールアミノ基 ではない。

【請求項16】 請求項15に記載の化合物であって、 R₁ はフェニルアミノ基であり、R₂ はヒドロキシルア ミノ基である化合物。 【請求項17】 下記構造を有する化合物。 【作9】

ここで、R, およびFR, の夫々は独立に、相互に関して あるかまたは異なり、且つトドロキシ礁、アルキルオキ シ基、アミノ基、とドロキシルアミノ塞、アルキルオキ シ基、アラルキルアミノ塞、アルナイキシアミノ塞、アリー ルオキシアミノ基、アルキルオキシアルター アリールオキシアルキルアミノ基でもある(但し、R, は よびR,の両方がヒドロキシルアミノ基ではない)。 「翻次項18] 請求項17に記載の任金物であって、 R, はフェニルアミノ基である(化物、 アージャンミノ基である(化物、アミノ基でもない)。 「対すこれアミノ基である(化や)、アミノ基でもない。 「対すこれアミノ基である(化や)、アミノ基である化化物、アニノをである化化物、ア西特率をかなアルルト

【請求項19】 下記構造を有する化合物。 【化10】

ここで、R、およびF、の夫々は独立に、相互に同じてあるかまたは異なり、且つとドロキシ遮、アルキルオキシ塞、アミノ塞、とドロキシルアンノ塞、アルールアミノ塞、アルールアミノ塞、アルールアミノ塞、アルールアミノ塞、アルールオキシアミノ塞、アルールオキシアトルールフェノをである他し、R、おはアルールオキシアルキルアミノ塞である化合物、「請求項20」 請求項19に記載の化合物であって、R、はヒドロキシルアミノ基である化合物。 (はドロキシルアミノ基である化物、 (請求項22) 下記精造を有する化合物。 (はたり年ンルアミノをである化合物。

【請求項23】 脂痛性細胞の末端分化を選択的に誘導 し、それによってかかる細胞の増発を阻害するための感 等的組成物を選手する方法であって、制能源等や組成 は、末端分化を選択的に誘導するために有効な請求項 1、3、6、7、9、10、11、15、17、19ま たは22に配触の化合物の有効量を含有する方法。

【請求項24】 腫瘍性細胞の増殖を特徴とする腫瘍を

有する患者を治療するための薬学的組成物を製造する方法であって、前記薬学的組成物は、末場分化を選択的に誘導するために有効な前求項1,3,6,7,9,1 0,11,15,17,19または22に記載の化合物の有効量を含有する方法。

【請求項25】 腫瘍性細胞の未端分化を選択的に誘導 し、それによってかかる細胞の増殖を阻害するための薬 学的組成物であって、薬学的に許容可能なキャリアと、 治療的に有効な量の請求項1,3,6,7,9,10, 11,15,17,19までは22に記載の化合物とを 合有する組建物。

【請求項26】 腫瘍性細胞の増殖を特徴とする腫瘍を 有する患者と治療するための薬学的組成物であって、薬 学的に許容可能なキャリアと、治療的に有効な量の請求 項1,3,6,7,9,10,11,15,17,19 または22に記載の化合物とか会有する細胞物。

【請求項27】 請求項25または26に記載の薬学的 組成物であって、前記有効量が、患者において毒性を生 じる量未満である組成物。

【請求項28】 請求項25または26に記載の薬学的 組成物であって、抗腫瘍剤と組合された組成物。

7	2	L ~ _	-ジの締ち	

(51) Int. Cl. 7	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
A 6 1 K 31/20		A 6 1 K 31/20	4C206
31/216	i	31/216	4H006
31/275	;	31/275	411000
31/277	,	31/277	
31/427	•	31/427	
31/440	2 .	31/4402	
31/440	6	31/4406	
31/440	9	31/4409	
31/445	3	31/4453	
31/52		31/52	
A 6 1 P 35/00		A 6 1 P 35/00	
35/02		35/02	
43/00	105	43/00	105
C 0 7 C 233/06		C 0 7 C 233/06	109
233/07		233/07	
233/15		233/15	
233/64		233/64	
255/60		255/60	
259/06		259/06	
C O 7 D 211/16		C O 7 D 211/16	
213/75		213/75	
277/20		487/04	1.4.4
277/46		277/46	144
487/04	144	211740	

(71)出願人 592104782

ザ・トラスティーズ・オブ・コランビア・ユニバーシティー・イン・ザ・シティー・オブ・ニューヨーク
THE TRUSTEES OF COL

UMBIA UNIVERSITY IN
THE CITY OF NEW YORK

アメリカ合衆国、ニューヨーク州 10027、 ニューヨーク、ウエスト・ワンハンドレッ ドシックスティーンス・ストリート・アン ド・プロードウエイ(番地無し)

(72)発明者 ロナルド・プレスロウ アメリカ合衆国、ニュージャージー州 07631、イングルウッド、プロード・アベ ニュー 276

(72)発明者 ポール・エー・マークス アメリカ合衆国、コネチカット州 06752、 ブリッジウォーター、ビーチ・ヒル・ロー ド(番地なし)

(72)発明者 リチャード・エー・リフキンド アメリカ合衆国、ニューヨーク州 10022、 ニューヨーク、サットン・プレイス 30

(72)発明者 フランコ・ジュルシック

アメリカ合衆国、ルイジアナ州 70124、 ニュー・オリンズ、スパニッシュ・フォー

ト・ブールバード 91 Fターム(参考) 40033 AD13 AD17

> 40050 AA01 BB05 CC08 EE04 FF01 GG04 HH04

4C054 AA02 BB10 CC04 DD01 EE01 FF01

4C055 AA01 BA01 BA02 BA53 BB02 BB11 CA01 CA02 CA53 CB02 CB11 DA01 DA53 DB02 DB11

EA02 4C086 AA01 AA02 AA03 BC17 BC21 BC82 CB07 MA01 MA04 NA14

ZB21 ZB26 ZB27 4C206 AA01 AA02 AA03 GA01 GA03 GA31 HA12 HA14 HA16 AA01 MA04 NA14 ZB21 ZB26 ZB27 4H006 AA01 AA03 AB28 BJ20 BJ50 BM10 BM30 BW71 BW72 BS10

BU26 BV25 BV70